



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój
ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

Busko-Zdrój, dnia 05.07.2017 r.

PZ/522/2017

wg rozdzielnika

dot. przetargu nieograniczonego na dostawę implantów, endoprotez i materiałów do procedur ortopedycznych

ZAPYTANIA CZ. II

Zapytanie 1:

Zapytanie dot. Części XXXV:

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu komisju (banku) płytek z poz. 4, 5 na rzecz dowozu ich do konkretnego zabiegu?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy sukcesywne realizowane na bieżące zamówienia w przypadku wkrętów z poz. 2,3,6,7?
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku płytek z poz. 5 na dowóz instrumentarium do konkretnego zabiegu zamiast użyczonego na czas trwania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 2:

Zapytanie dot. projektu umowy: **Czy Zamawiający zmieni termin określony w §7 ust. 3 z 24 godziny na 2 dni robocze?**

Z uwagi na odległość pomiędzy siedzibą Wykonawcy a Zamawiającego termin dostawy wyznaczony w godzinach jest dla Wykonawcy niekorzystny, ponieważ w sytuacji gdy zgłoszenie wpłynie w piątek pod koniec dnia pracy Wykonawca nie będzie w stanie zrealizować zgłoszenia na czas.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu realizacji dostaw asortymentu określonego w Części XXXV do 2 dni roboczych.

Zapytanie 3:

Zapytanie dot. projektu umowy: **Czy Zamawiający dookreśli w §10 ust. 2 iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem?**

Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój
ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego.

Odpowiedź:

Do § 10 projektu umowy Zamawiający dodaje zapis: *Termin rozpatrzenia reklamacji w przypadku stwierdzenia wad jakościowych liczony będzie od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem.*

Zapytanie 4:

Zapytanie dot. projektu umowy: **Czy Zamawiający doda zapis w §11 ust. 3, że rozwiązanie umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami?**

Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis ust. 3 § 11 projektu umowy na następujący: *Odbiorcy służy prawo odstąpienia od umowy w przypadku, gdy zwłoka w dostarczeniu i wydaniu zamówionego i reklamowanego towaru lub instrumentarium przekroczy 10 dni roboczych, po pisemnym wezwaniu Dostawcy do realizowania umowy zgodnie z jej postanowieniami.*

Zapytanie 5:

Zapytanie dot. projektu umowy: **Czy Zamawiający dookreśli w §17, iż rozpoczęciem drogi polubownego rozstrzygnięcia sporu dotyczącego zapłaty za dostarczony towar będzie przesłanie wezwania do zapłaty?**

Obecny zapis wymaga doprecyzowania w celu prawidłowej realizacji umowy. Jednoznacznie brak jest przesłanek do tego aby występowała potrzeba przeprowadzania oddzielnego postępowania w części dotyczącej ustalenia terminu zapłaty za dostarczony towar.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowany zapis.

Zapytanie 6:

Zapytanie dot. Części X: Czy Zamawiający w **Części X poz. 2** dopuści możliwość zaferowania płytki tytanowej L uniwersalnej o prawej i lewej kończyny zamiast płytki



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój
ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

tytanowej L skośnej prawej i skośnej lewej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 7:

Zapytanie dot. Części XI: Czy Zamawiający w **Części XI poz. 1** dopuści możliwość zaoferowania płytek do zespołów kości śródstopia o grubości 1,8 mm zamiast 1,5-2,0 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 8:

Zapytanie dot. Części XI: Czy Zamawiający w **Części XI poz. 1** dopuści możliwość zaoferowania płytki w kształcie litery L uniwersalnej o prawej i lewej kończyny zamiast płytki w kształcie lekko skośnej litery L prawej i lewej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 9:

Zapytanie dot. Części XI: Czy Zamawiający w **Części XI poz. 1** dopuści możliwość zaoferowania płytek posiadających w głowie płytki otwory stożkowe gwintowane oraz na trzonie płytki otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejściówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 2,4/2,7 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 10:

Zapytanie dot. Części XI: Czy Zamawiający w **Części XI poz. 2** dopuści możliwość zaoferowania tytanowej śrubki blokowanej o średnicy 2,4 i 2,7 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 11:

Zapytanie dot. Części XI: Czy Zamawiający w **Części XI poz. 2** dopuści możliwość



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój
ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

zaoferowania tytanowej śrubki blokowanej zmiennokątowej o średnicy 2,4 i 2,7 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 12:

Zapytanie dot. Części XI: Czy Zamawiający w **Części XI poz. 4** dopuści możliwość zaoferowania tytanowej śruby korowej o średnicy 2,4 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 13:

Zapytanie dot. Części XI: Czy Zamawiający w **Części XI poz. 6** dopuści możliwość zaoferowania tytanowej śruby kaniulowanej o średnicy 2,4 mm, długości 10-20 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 14:

Zapytania dot. Części VII: Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie VII:**

Sterylny, jednorazowy system, gwarantujący zamknięty obieg krwi, składający się z podwójnej strzykawki, który umożliwi przetwarzanie 15ml krwi? System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty – bezpieczny. Dodatkowo system zawiera rekombinowany ludzki kolagen identyczny z typem I ludzkiego kolagenu będący rusztowaniem w procesie regeneracji tkanek i umożliwiający płynne zmieszanie z koncentratem bogato-płytkowym lub koncentratem szpiku kostnego i aplikację otrzymanego preparatu w warunkach pola operacyjnego.

System składa się z pojedynczego sterylnego zestawu i zawiera:

- strzykawkę z kolagenem 6ml
- pustą strzykawkę 6ml
- konektor luer lock
- igłę 19G.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój
ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

Zapytanie 15:

Zapytanie dot. Części VIII:

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie VIII, poz. 1:**

Sterylny, jednorazowy system, gwarantujący zamknięty obieg krwi, składający się z podwójnej strzykawki, który umożliwi przetwarzanie 15ml krwi? System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty – bezpieczny. Dodatkowo system zawiera rekombinowany ludzki kolagen identyczny z typem I ludzkiego kolagenu będący rusztowaniem w procesie regeneracji tkanek i umożliwiający płynne zmieszanie z koncentratem bogato-płytkowym lub koncentratem szpiku kostnego i aplikację otrzymanego preparatu w warunkach pola operacyjnego.

System składa się z pojedynczego sterylnego zestawu i zawiera:

- strzykawkę z kolagenem 6ml
- pustą strzykawkę 6ml
- konektor luer lock
- igłę 19G.

Oraz w **poz.2:**

Sterylny, jednorazowy system, gwarantujący zamknięty obieg krwi, składający się z podwójnej strzykawki? Umożliwiający przetwarzanie 15ml krwi. System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty – bezpieczny.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 16:

Zapytanie dot. Części IX: Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie IX:**

Sterylny, jednorazowy system, gwarantujący zamknięty obieg szpiku, składający się ze specjalnego bębna, drenów, łączników, pojemników na frakcje szpiku, wyposażony w specjalny zawór kompatybilny z pompą i czujnikami Angel System Separator, precyzyjnie separującymi komórki szpikowe? System umożliwia przetwarzanie od 40ml do 540ml (do wyboru wielokrotność 10ml) szpiku przy użyciu jednego wkładu sterylnego. Koncentracja komórek macierzystych w zależności od użytego protokołu na poziomie 10-14 razy wartość bazowa. Pozwala operatorowi ściśle określić ilość uzyskanego BMC –



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój
ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

od 2 do 50 ml przy tej samej wysokiej koncentracji na poziomie 10-14 razy wartość bazowa. System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia aspiratu szpiku do obwodu zamkniętego, sterylne zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny. System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów, tzn. separacja dokonywana jest za pomocą elektronicznych czujników bez konieczności manualnej ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni komputerowy – precyzyjny. Do zestawu dołączone są specjalne podciśnieniowe strzykawki, igła pobraniowa z możliwością pobijania, filtry.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 17:

Zapytanie dot. Części XVIII: Czy zamawiający w celu uzyskania nowoczesnego rozwiązania technicznego dopuści implant o następujących parametrach:

Dynamiczne śruby do zablokowania zstępu tytanowe, z mechanizmem ekspansyjnym umożliwiającym otwarcie śruby do właściwego rozmiaru. Dwa rodzaje śrub o średnicy 10-13 mm i 13-16 mm zapewniają możliwość dowolnego w danym zakresie i adekwatnego do danego przypadku rozszerzenia implantu. Instrumentarium zaopatrzone w przymiary od 10 – do 16 mm co jeden mm.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 18:

Zapytanie dot. Części XVIII: Czy Zamawiający w Pakiecie nr XVIII wyrazi zgodę na dostarczanie implantów wraz z instrumentami na zasadzie Loaner Set tj. każdorazowo do zabiegu, po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z Zamawiającym?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 19:

Zapytanie dot. Części VII poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój
ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 20:

Zapytanie dot. Części VII poz. 1: Czy Zamawiający dopuści sterylny, jednorazowy system, który umożliwi przetwarzanie od 26 do 360ml (do wyboru gradacja co 1ml) krwi przy użyciu jednego wkładu sterylnego, w zależności od użytego wariantu oprogramowania. Zapewnia sterylny, zamknięty obieg – materiał, podawany bezpośrednio do bębna separującego, automatyczną pompą infuzyjną, ze strzykawki (bez konieczności przestrzykiwania do worka). Koncentracja trombocytów w PRP, w zależności od protokołu separacji, na poziomie 10-14 razy wartość bazowa (tzn. 2,5-3,5ml płytek krwi w μ l). Pozwala Operatorowi ściśle określić ilość uzyskanego PRP – od 3 do 60 ml przy tej samej wysokiej koncentracji na poziomie 10-14 razy wartość bazowa. Umożliwia prace w dwóch trybach – produkcja standardowego PRP pod kątem wysokiego zagęszczenia płytek oraz – produkcja PRP pod kątem modyfikacji poziomu erytrocytów. W skład zestawu wchodzi urządzenie do preparowania autologicznej trombiny z odseparowanego osocza pacjenta, co nie wymaga pobrania dodatkowej próbki krwi - z 5 ml . Produkuje 5 ml trombiny, która zapewnia powstanie żelu bogatopłytkowego w czasie 20sek. Oraz sterylne elementy służące do transferu i aplikacji materiału biologicznego.

System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się Koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny. System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów (płytek krwi-czynników wzrostu), tzn. separacja dokonywana jest za pomocą elektronicznych czujników bez konieczności manualnej ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni komputerowy – precyzyjny.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 21:

Zapytanie dot. Części VII poz. 2: Prosimy o określenie ilości membran, których wymaga Zamawiający.

Odpowiedź:

W części VII Zamawiający wymaga 15 zestawów do rekonstrukcji chrząstki.

Zapytanie 22:

Zapytanie dot. Części VIII poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój
ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 23:

Zapytanie dot. Części VIII poz. 1: Czy Zamawiający dopuści manualny, zamknięty zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego. Umożliwia przygotowanie koncentratu leukocytarno-bogatopłytkowego w trakcie 5min. wirowania (3000obr./min.). Charakteryzuje się:

1. Przegroda skośna trwale oddzielająca warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza.
2. Element konstrukcji wewnętrznej w postaci tulei umożliwiającej kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania.
3. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu oraz regulująca objętość przetwarzanej krwi.
4. Bagnet z gwintem blokującym, regulującym ujście erytrocytów.
5. Możliwość przetwarzania od 15 do 30ml (50ml) krwi i uzyskania 0.2-3ml (6ml) PRP przy stężeniu 4-6 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1mln.płytek w mikrolitrze.
6. Preparatyka wyłącznie przy użyciu wirówki o wymaganych parametrach prędkość do 4400 obr./min., energia kinetyczna 2280 Nm, 230V, 1,2A, 50-60Hz.
7. Wirówka posiada certyfikat dopuszczenia do obrotu CE w kategorii urządzenie medyczne (Directive 93/42/EEC)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 24 :

Zapytanie dot. Części VIII poz. 1: Czy Zamawiający dopuści sterylny, jednorazowy system, który umożliwia przetwarzanie od 26 do 360ml (do wyboru gradacja co 1ml) krwi przy użyciu jednego wkładu sterylnego, w zależności od użytego wariantu oprogramowania. Zapewnia sterylny, zamknięty obieg – materiał, podawany bezpośrednio do bębna separującego, automatyczną pompą infuzyjną, ze strzykawki (bez konieczność przestrzykiwania do worka). Koncentracja trombocytów w PRP, w zależności od protokołu separacji, na poziomie 10-14 razy wartość bazowa (tzn.2,5-3,5ml płytek krwi w μ l). Pozwala Operatorowi ściśle określić ilość uzyskanego PRP – od 3 do 60 ml przy tej samej wysokiej koncentracji na poziomie 10-14 razy wartość bazowa. Umożliwia prace w dwóch trybach – produkcja standardowego PRP pod kątem wysokiego zagęszczenia płytek oraz – produkcja PRP pod kątem modyfikacji poziomu erytrocytów. W skład zestawu wchodzi urządzenie do preparowania autologicznej trombiny z odseparowanego osocza pacjenta, co nie wymaga pobrania dodatkowej próbki krwi - z 5 ml . Produkuje 5 ml trombiny, która zapewnia powstanie żelu bogatopłytkowego w czasie 20sek. Oraz sterylne elementy służące do transferu i aplikacji materiału biologicznego.



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój
ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się Koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny. System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów (płytek krwi-czynników wzrostu), tzn. separacja dokonywana jest za pomocą elektronicznych czujników bez konieczności manualnej ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni komputerowy – precyzyjny.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 25:

Zapytanie dot. Części VIII poz. 2: Czy Zamawiający dopuści sterylny, jednorazowy System, który umożliwi przetwarzanie od 26 do 360ml (do wyboru gradacja co 1ml) krwi przy użyciu jednego wkładu sterylnego, w zależności od użytego wariantu oprogramowania. Zapewnia sterylny, zamknięty obieg – materiał, podawany bezpośrednio do bębna separującego, automatyczną pompą infuzyjną, ze strzykawki (bez konieczności przestrzykiwania do worka). Koncentracja trombocytów w PRP, w zależności od protokołu separacji, na poziomie 10-14 razy wartość bazowa (tzn. 2,5-3,5ml płytek krwi w μ l). Pozwala Operatorowi ściśle określić ilość uzyskanego PRP – od 3 do 60 ml przy tej samej wysokiej koncentracji na poziomie 10-14 razy wartość bazowa. Umożliwia prace w dwóch trybach – produkcja standardowego PRP pod kątem wysokiego zagęszczenia płytek oraz – produkcja PRP pod kątem modyfikacji poziomu erytrocytów.

System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się Koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny. System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów (płytek krwi-czynników wzrostu), tzn. separacja dokonywana jest za pomocą elektronicznych czujników bez konieczności manualnej ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni komputerowy – precyzyjny.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 26:

Zapytanie dot. Części VIII poz. 2: Czy Zamawiający dopuści manualny, zamknięty zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego. Umożliwia przygotowanie koncentratu leukocytarno-bogatopłytkowego w trakcie 5min. wirowania (3000obr./min.). Charakteryzuje się:

1. Przegroda skośna trwale oddzielająca warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza.



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój

ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

2. Element konstrukcji wewnętrznej w postaci tulei umożliwiającej kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania.
3. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu oraz regulująca objętość przetwarzanej krwi.
4. Bagnet z gwintem blokującym, regulującym ujście erytrocytów.
5. Możliwość przetwarzania od 15 do 30ml (50ml) krwi i uzyskania 0.2-3ml (6ml) PRP przy stężeniu 4-6 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1mln.płytek w mikrolitrze.
6. Preparatyka wyłącznie przy użyciu wirówki o wymaganych parametrach prędkość do 4400 obr./min., energia kinetyczna 2280 Nm, 230V, 1,2A, 50-60Hz.
7. Wirówka posiada certyfikat dopuszczenia do obrotu CE w kategorii urządzenie medyczne (Directive 93/42/EEC)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 27:

Zapytanie dot. Części VIII poz. 2: Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga koncentracji płytek (jako źródła czynników wzrostu) w produkcie końcowym na poziomie powyżej 1mln.płytek w mikrolitrze – jako naukowo potwierdzony warunek skutecznej terapii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie 28:

Zapytanie dot. Części VIII poz. 2: Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga sprawdzenia koncentracji w formie badania morfologicznego przeprowadzonego w wyznaczonym terminie, na koszt firmy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie 29:

Zapytanie dot. Części VIII poz. 2: Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga koncentracji płytek (jako źródła czynników wzrostu) w produkcie końcowym na poziomie powyżej 1mln.płytek w mikrolitrze – jako naukowo potwierdzony warunek skutecznej terapii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój
ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

Zapytanie 30:

Zapytanie dot. Części VIII poz. 2: Czy Zamawiający wymaga aby system gwarantował pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się Koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie 31:

Zapytanie dot. Części VIII poz. 1: Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga koncentracji płytek (jako źródła czynników wzrostu) w produkcie końcowym na poziomie powyżej 1mln.płytek w mikrolitrze – jako naukowo potwierdzony warunek skutecznej terapii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie 32:

Zapytanie dot. Części VIII poz. 1: Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga sprawdzenia koncentracji w formie badania morfologicznego przeprowadzonego w wyznaczonym terminie, na koszt firmy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie 33:

Zapytanie dot. Części VIII poz. 1: Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga koncentracji płytek (jako źródła czynników wzrostu) w produkcie końcowym na poziomie powyżej 1mln.płytek w mikrolitrze – jako naukowo potwierdzony warunek skutecznej terapii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie 34:

Zapytanie dot. Części VIII poz. 1: Czy Zamawiający wymaga aby system gwarantował pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu,

NIP: 655-000-02-38, REGON: 000288165

Nr konta: 43 1060 0076 0000 3200 0126 5878

Sąd Rejonowy X Wydział Gospodarczy KRS 0000055824

Kapitał zakładowy: 21 000 000 zł



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój
ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

czyli momentu zebrania się Koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie 35:

Zapytanie dot. Części IX: Czy Zamawiający dopuści sterylny, jednorazowy system, który umożliwi przetwarzanie od 26 do 360ml (do wyboru gradacja co 1ml) krwi lub szpiku przy użyciu jednego wkładu sterylnego, w zależności od użytego wariantu oprogramowania. Zapewnia sterylny, zamknięty obieg – materiał, podawany bezpośrednio do bębna separującego, automatyczną pompą infuzyjną, ze strzykawki (bez konieczność przestrzykiwania do worka). Koncentracja trombocytów w PRP, w zależności od protokołu separacji, na poziomie 10-14 razy wartość bazowa (tzn. 2,5-3,5ml płytek krwi w μ l), koncentracja komórek multipotencjalnych w BMC minimum: MSC CD105+ 6,3 razy, MSC CD73+ 5,4 razy, HSC CD 133+ 5,4 razy, HSC CD34+ 5,6 razy wartość bazowa. Pozwala Operatorowi ściśle określić ilość uzyskanego PRP/MSC – od 3 do 60 ml przy tej samej wysokiej koncentracji na poziomie 10-14/5,4-6,3 razy wartość bazowa. Umożliwia prace w dwóch trybach – produkcja standardowego PRP i MSC pod kątem wysokiego zagęszczenia płytek/komórek oraz – produkcja PRP i MSC pod kątem modyfikacji poziomu erytrocytów. W skład zestawu wchodzi wszelkie elementy służące do pobrania, filtracji, przetworzenia i aplikacji szpiku kostnego, m.in. trokar manualny. System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się Koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny. System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów (płytek krwi-czynników wzrostu), tzn. separacja dokonywana jest za pomocą elektronicznych czujników bez konieczności manualnej ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni komputerowy – precyzyjny.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 36:

Zapytanie dot. Części IX: Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga sprawdzenia koncentracji w formie badania morfologicznego przeprowadzonego w wyznaczonym terminie, na koszt firmy?



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój
ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie 37:

Zapytanie dot. Części IX: Czy Zamawiający wymaga aby System gwarantował pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się Koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie 38:

Zapytanie dot. Części XV poz. 1, 2: Czy Zamawiający dopuści manualny, zamknięty zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego. Umożliwia przygotowanie koncentratu leukocytarno-bogatopłytkowego w trakcie 5min. wirowania (3000obr./min.). Charakteryzuje się:

1. Przegroda skośna trwale oddzielająca warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza.
2. Element konstrukcji wewnętrznej w postaci tulei umożliwiającej kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania.
3. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu oraz regulująca objętość przetwarzanej krwi.
4. Bagnet z gwintem blokującym, regulującym ujście erytrocytów.
5. Możliwość przetwarzania od 15 do 30ml (50ml) krwi i uzyskania 0.2-3ml (6ml) PRP przy stężeniu 4-6 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1mln.płytek w mikrolitrze.
6. Preparatyka wyłącznie przy użyciu wirówki o wymaganych parametrach prędkość do 4400 obr./min., energia kinetyczna 2280 Nm, 230V, 1,2A, 50-60Hz.
7. Wirówka posiada certyfikat dopuszczenia do obrotu CE w kategorii urządzenie medyczne (Directive 93/42/EEC)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 39:

Zapytanie dot. Części XV poz. 1, 2: Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga koncentracji płytek (jako źródła czynników wzrostu) w produkcji



“Uzdrowisko Busko-Zdrój” Spółka Akcyjna

28-100 Busko-Zdrój
ul. Gen. F. Rzewuskiego 1

końcowym na poziomie powyżej 1mln.płytek w mikrolitrze – jako naukowo potwierdzony warunek skutecznej terapii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie 40:

Zapytanie dot. Części XV poz. 1, 2: Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga sprawdzenia koncentracji w formie badania morfologicznego przeprowadzonego w wyznaczonym terminie, na koszt firmy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie 41:

Zapytanie dot. Części XV poz. 1, 2: Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga koncentracji płytek (jako źródła czynników wzrostu) w produkcie końcowym na poziomie powyżej 1mln.płytek w mikrolitrze – jako naukowo potwierdzony warunek skutecznej terapii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie 42:

Zapytanie dot. Części XV poz. 1, 2: Czy Zamawiający wymaga aby System gwarantował pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się Koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawkę, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

PREZES Zarządu

Wojciech Legawiec