



SZPITAL SPECJALISTYCZNY

im. Edmunda Biernackiego w Mielcu

ul. Żeromskiego 22 39-300 Mielec

KRS: 000002538 NIP 817-17-50-893



centrala 17 78 00 100

tel/fax. 17 78 00 146

<http://www.szpital.mielec.pl>

email: przetargi@szpital.mielec.pl

SzP.ZP.271.69-1.18

Mielec, dnia 07.06.2018r.

Wszyscy uczestnicy postępowania przetargowego

Dotyczy: przetarg nieograniczony na sprzedaż i dostawę implantów ortopedycznych dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego im. Edmunda Biernackiego w Mielcu.

Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego w Mielcu działając w oparciu o art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1, dot. Gr. 5, poz.1:

Czy Zamawiający dopuści nieorganiczną macierz kolagenową do leczenia ubytków chrząstki stawowej pochodzenia wieprzowego typ I/III o strukturze dwuwarstwowej z warstwą porowatą i warstwą zbitą (warstwa porowata - zwrócona w stronę ubytku, pozwala na wrastanie komórek i nowoutworzonej tkanki chrzęstnej, warstwa zbita, gładka - zwrócona w stronę szpary stawowej spełnia funkcje bariery i zapobiega wypłukiwaniu materiału biologicznego, np. koncentratu płytek krwi lub komórek macierzystych). W całości resorbowalna. Stosowana przy stymulacji chondrogenyzy koncentratem komórek macierzystych lub płytek krwi, przeszczepach chondrocytów, mikroślazamiach w leczeniu rekonstrukcji ubytków chrząstki stawów: kolanowego, biodrowego, skokowego, ramiennego, łokciowego i nadgarstkowego. Skuteczność terapeutyczna potwierdzona badaniami klinicznymi. Wielkość 25x30mm (możliwość docięcia w zależności od wielkości ubytku, o grubości 2 mm?)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2, dot. Gr. 5, poz.2 a-d:

Czy Zamawiający dopuści substytut kości w postaci macierzy komórkowej na bazie hydroksyapatytu (70%) i beta-trójfosforanu wapnia (30%). Bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieorganiczny, osteokondukcyjny, biochłaniający (12-24 m-ce). Współczynnik porowatości 70%, makroporowatość 0.5 mm: 300-600µm, 1 mm: 600-1250µm, 2 mm: 1250-2500µm, 4 mm: 2500 – 5000µm, wytrzymałość kompresyjna 10Mpa. Materiał do wypełnień i rekonstrukcji ubytków w tkance kostnej zbitą i gąbczastą, stosowany z autogennymi przeszczepami kostnymi, koncentratem komórek macierzystych lub płytek krwi. Dostępny w postaci bloczków, cylindrów i granulek:

- granulki 0,5mm/1mm/2mm/4mm, 10cm³,
- bloczki 20x10x10mm,
- bloczki 38x30x15mm,
- cylindry 15mmx15mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3, dot. Gr. 5, poz.2 e-f:

Czy Zamawiający dopuści substytut kości w postaci macierzy komórkowej hydroksyapatyt i beta-trójfosforanu wapnia (65%/35%). Bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieorganiczny, osteokondukcyjny, biowchłaniany (12-24 m-ce), porowatość 40%. W postaci klinów o wielkości 35x25x10mm -8 i 10 mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4, dot. Gr. 5, poz.3:

Czy Zamawiający dopuści bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieorganiczny, osteokondukcyjny, biowchłaniany substytut kości w postaci żelowego implantu, którego podstawowym składnikiem są mikrogranulki na bazie fosforanu wapnia (TCP >95%), zawieszony w hydrożelowym nośniku, umieszczone w sterylnej, poliwęglanowej strzykawce jednorazowej typu "luer" (gotowy do aplikacji, bez konieczności łączenia składników) . Objętość: 5 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5, dot. Gr. 9:

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 Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6, dot. Gr. 20, poz.3:

Czy Zamawiający dopuści w Grupie 20 poz. 3 Grot Steinmanna z końcówką trójkątną ?
Tak jak niżej.



Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 7, dot. Gr. 20, poz.4:

Czy Zamawiający dopuści w Grupie 20 poz. 4 gwoździe Steinmanna w zakresie długości 80 – 310 mm ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 8, dot. Gr. 20, poz.3:

Czy Zamawiający dopuści w Grupie 20 poz. 3 wkręty do kości gąbczastej z gniazdem heksagonalnym z łbem stożkowym, długość gwintu 16 mm, fi 6.5 mm , długość od 30-140 mm? Końcówka wkręta trokarowa (trójganiasta).

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

Pytanie nr 9, dot. Gr. 20, poz.9:

Czy Zamawiający zgodzi się w **Grupie 20 poz. 9** aby wykonawca zaoferował druty z tak jak niżej:



Reszta parametrów dotycząca średnicy i długości bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy