

## Pytania i odpowiedzi

### Pytanie 1

dot. § 2 wzoru umowy (Pakiet 1, 2):

W związku z koniecznością stworzenia „Banku” implantów przez Wykonawcę realizującego dostawę implantów, prosimy o *sprecyzowanie / dodanie* do obecnego brzemienia § 2 , poniższych zapisów uszczegółwiających zasady realizacji dostaw w ramach stworzonego depozytu:

1. W przypadku stwierdzenia, że implanty przechowywane są nieprawidłowo Wykonawca ma prawo do natychmiastowego odbioru materiałów.
2. W trosce o należyłą gospodarkę materiałową Zamawiający będzie zużywał powierzone implanty począwszy od materiału o najkrótszej dacie ważności w ramach danego asortymentu.
3. Zamawiający może wystąpić do Wykonawcy o wymianę materiału na równorzędny o dłuższej dacie ważności najpóźniej na 8 miesięcy przed upłynięciem daty ważności materiału wytypowanego do wymiany. Wymianie/zwrotom podlegają wyłącznie produkty pełnowartościowe. Produkt pełnowartościowy to produkt niezniszczony, nierozpakowany, w żaden sposób nieoznakowany; posiadający oryginalne opakowanie wewnętrzne i zewnętrzne oraz nieuszkodzone plomby.
4. W przypadku nie zgłoszenia chęci wymiany, Wykonawca wystawi fakturę na materiały, które przeterminowały się w siedzibie Zamawiającego.
5. Wykonawca ma prawo do kontroli depozytu i warunków, w których są materiały przechowywane.
6. Raz w roku kalendarzowym, Wykonawca przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego spis z natury materiałów powierzonych w depozyt. Termin inwentaryzacji zostanie uzgodniony z Zamawiającym na 2-3 tygodnie przed jej datą.
7. Ewentualne braki lub uszkodzenia materiałów stwierdzone w momencie rozliczenia depozytu upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury na brakujące lub uszkodzone materiały.
8. Braki oraz uszkodzenia materiałów stwierdzone podczas spisu z natury, o którym jest mowa w pkt. 6 upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury. Faktura zostanie wystawiona w oparciu o formularz spisowy, a Depozyt uzupełniony do stanu wyjściowego.

### Odpowiedź

Tak.

### Pytanie 2

dot. § 2 ust. 2 wzoru umowy (dotyczy Pakietu 1, 2):

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę ilości złożonego w ramach „Banku implantów” asortymentu, zgodnie z poniższą propozycją:

- Pakiet 1: minimalna ilość 10 sztuk;
- Pakiet 2: minimalna ilość 30 kpl.

Proponowana ilość powinna w pełni zabezpieczyć potrzeby Zamawiającego, dlatego wnosimy jak we wstępie.

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 3

dot. wzoru umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą, czy Zamawiający zgodzi się na wystawianie i przesyłanie faktur w formie elektronicznej? Jeśli tak, to prosimy o wskazanie adresu email, na który faktury mają być wysyłane.

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 - System do separacji płytek krwi (czynniki wzrostu)

1. Profesjonalny, sterylny (podwójna sterylizacja, certyfikowany (unijny certyfikat wyrobu medycznego wyprodukowanego w Polsce) zamknięty zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego, umożliwiający wyprodukowanie zagęszczonego roztworu płytek krwi z krwi obwodowej pacjenta, z 20 ml krwi uzyskuje się 4,5 - 5 ml koncentratu PRP oraz podciśnieniowego oddzielenia frakcji PPP . System daje możliwość dowolnego sterowania stężeniem PRP oraz PPP.

- System zawiera wszelkie niezbędne elementy do przygotowywania PRP bez ponoszenia kosztów Szpitala w celu wykonania zabiegu tj.:

- Zestaw do pobrania krwi (strzykawka 20 ml, motylek)
- 5 ml antykoagulantu Citra-Lock
- Tuba separująca zawierająca porty typu luer-lock (20 ml)
- korki zabezpieczające tubę separującą wraz z dodatkowym łącznikiem
- 1 strzykawka do podania PRP 5 ml
- 1 strzykawka do podania PPP 10 ml
- 2 x igła 08x40mm do podania osocza
- 2 x igła 04x 19mm do podania osocza
- mata sterylna
- jałowe rękawiczki do wykonania zabiegu
- podstawka do tuby separującej.

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 5

dotyczy pakietu nr 2

Czy w Pakiecie 2 Zamawiający dopuści zestaw umożliwiający wyprodukowanie zagęszczonego roztworu płytek z własnej krwi obwodowej pacjenta o poniższej charakterystyce:

- grawitacyjny system umożliwiający otrzymanie koncentratu leukocytarно-płytkowego z własnej krwi obwodowej pacjenta ( z 26 ml krwi uzyskuje nie mniej niż 3 ml koncentratu płytkowego).
- odzyskiwanie ponad 90% trombocytów oraz ponad 50% leukocytów z próbki krwi
- x9 koncentracja płytek krwi, potwierdzona katalogiem oraz publikacjami naukowymi,
- skuteczność kliniczna produktu potwierdzona badaniami naukowymi,
- wysoka powtarzalność koncentracji uzyskanego osocza bogato płytkowego.
- niska zawartość erytrocytów.

Zestaw składa się z:

- 1 separator PRP 30ml, 3 niezależne porty typu luerlock umożliwiające: wypełnienie krwią separatora, pobranie osocza ubogopłytkowego (PPP - Platelet Poor Plasma) oraz pobranie osocza bogato płytkowego (PRP- Platelet Rich Plasma) przy zachowaniu wysokiej aseptyki. Porty są oznaczone różnymi kolorami, a przed mieszaniem się PRP z erytrocytami i osoczem ubogo płytkowym (PPP) system jest zabezpieczony pływakim-przegrodą skośnie ustawioną do ścianek separatora, która mechanicznie oddziela uzyskane frakcje i w której znajduje się komora na odwirowane PRP
- 30 ml ACD-A

Wraz z dostarczeniem niezbędnego oprzyrządowania, bez zachowania dotychczasowych wymagań?

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 6

dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację w zakresie Pakietu 4 Pkt.4 z zapisów:

„Razem z implantami Oferent musi dostarczyć system cyfrowego planowania operacji oparty na CT”

Oraz

„ Oferent zobowiązuje się do przeszkolenia zespołu z obsługi programu do planowania zabiegu”

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 7

dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 wyrazi zgodę na dostarczanie implantów wraz z instrumentami na zasadzie Loaner Set tj. każdorazowo do zabiegu, po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z Zamawiającym?

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 8

Czy w pakiecie nr 2 Zamawiający dopuści:

Jednorazowy, sterylny system do pozyskiwania osocza bogatopłytkowego, który pozwala uzyskać w procesie automatycznego wirowania z 15ml – 17ml krwi pacjenta 2-3 ml koncentratu osocza bogatopłytkowego o 9 krotnym stężeniu płytek. Pozyskanie preparatu – metodą kożuszka leukocytno-płytkowego.

Odpowiedź

Tak.