



ISO 9001

*Specjalistyczny Szpital
im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. A. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych*

tel. 74/64 89 941 fax 74/ 64 89 700

www.zdrowie.walbrzych.pl

szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

Wałbrzych, 15.01.2018 r.

DZPZ-530-Zp/1/PN-1/18

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawy implantów do operacji kręgosłupa oraz zestawów do stymulacji rdzenia kręgowego – Zp/1/PN-1/18

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1, dot. pakietu nr 50

Czy zamawiający wymaga użycie stymulatora z funkcją wielokrotnej niezależnej kontroli prądu (MICC)?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2, dot. pakietu nr 48

Czy zamawiający dopuszcza użycie elektrody chirurgicznej 16 kontaktowej oraz przezskórnej 8 kontaktowej bez elektrod 12 i 20 kontaktowych? **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga elektrod 20 kontaktowych**

Czy zamawiający dopuszcza stymulator o pojemności baterii 7,5 amperogodzin? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Czy zamawiający dopuszcza użycie stymulatora z szerokością impulsu od 20- 1000 μ s? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Czy zamawiający dopuszcza stymulator z możliwością ustawienia 16 niezależnych programów? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Czy zamawiający dopuszcza użycie elektrody wyłącznie 16 kontaktowej o długości przewodu do wyboru 50 lub 70 cm? **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga innych elektrod.**

Czy zamawiający dopuszcza długość łączników w przedziale 25, 35, 55cm? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 3, dot. pakietu nr 47

Czy zamawiający dopuszcza użycie zestawów o stałym natężeniu prądu z amplitudą od 0-25,5 mA? **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga stałego napięcia prądu.**

Czy zamawiający dopuszcza użycie stymulatora z szerokością impulsu od 20- 1000 μ s? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Czy zamawiający dopuszcza użycie stymulatora o częstotliwości od 2 -1200Hz? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Czy zamawiający dopuszcza użycie elektrody 16 kontaktowej o długości przewodu do wyboru 50 lub 70 cm? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Czy zamawiający dopuszcza długość łączników w przedziale 25, 35, 55cm? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 4, dot. pakietu nr 48

Czy Zamawiający dopuści zaproponowanie w Pakiecie nr 48 :

30 stymulatorów stałonapięciowych o pojemności minimum 5,3Ahr wraz z:

10 elektrod 20 kontaktowych

5 elektrod 16 kontaktowych

5 elektrod 8 kontaktowych chirurgicznych

60 łączników o długości 30 oraz 60cm

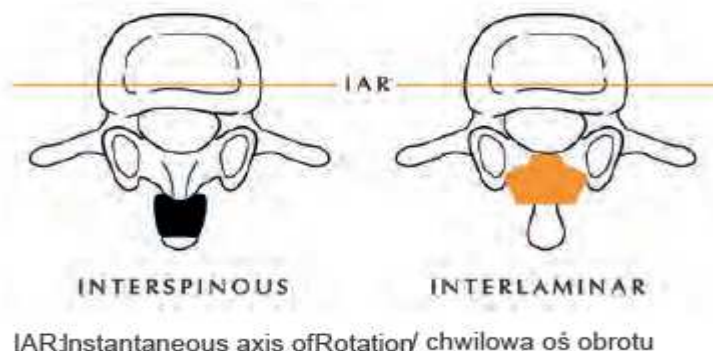
10 elektrod 8 kontaktowym przezskórnych

30 programatorów pacjenta

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5, dot. pakietu nr 18

Czy zamawiający w pakiecie nr 18 dopuści implant międzyłukowy (interlaminarny), który do implantacji nie wymaga usunięcia więzadła międzykolumnowego?



Pozostałe parametry jak w opisie przedmiotu zamówienia. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga implantu międzywyrostkowego (międzykolumnowego).**

Pytanie 6, dot. pakietu nr 38

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 38 wyrazi zgodę na dostarczanie implantów wraz z instrumentami na zasadzie Loaner Set tj. każdorazowo do zabiegu, po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z Zamawiającym?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7, dot. pakietu nr 46

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 46 wyrazi zgodę na dostarczanie implantów wraz z instrumentami na zasadzie Loaner Set tj. każdorazowo do zabiegu, po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z Zamawiającym?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8, dot. pakietu nr 22

Czy Zamawiający, w pakiecie nr 22, dopuści do zaoferowania zestaw do wertebroplastyki zawierający bioprzebudowywalny cement kostny, o niskiej temperaturze wiązania w opakowaniu o pojemności tylko i wyłącznie 8ml, bez dystrybutora, przeliczając jednocześnie ilości opakowań i żądając 21 kompletów cementu kostnego w opakowaniach po 8ml? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 9, dot. pakietu nr 25

Czy Zamawiający, w pakiecie nr 25, dopuści do zaoferowania zestaw do przezskórnej wertybroplastyki przy pomocy cementu PMMA o podwyższonej biokompatybilności (skład: 10% hydroksyapatyt oraz 25% siarczan baru) oraz cementu PMMA o zwiększonej gęstości, radiowizyjności (45% tlenek cyrkonu), przedłużonym czasie wiązania (około 20minut) i temperaturze polimeryzacji nie wyższej niż 45 st. C. Zestaw zawiera: mieszalnik, zestaw podawczy, 2 kaniule do podawania cementu (11G oraz 13G, dł. 125mm)? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 10, dot. pakietu nr 44

Czy Zamawiający, w pakiecie nr 44, dopuści do zaoferowania syntetyczny, osteokondukcyjny, biodegradowalny substytut kostny w postaci żelu, wykonany z nanocząsteczkowego hydroksyapatytu o wielkości porów równej 100 to 200 nm? Substytut do wypełnienia implantów kręgosłupa typu cage, wypełnienia ubytków kostnych, torbieli, etc. Dostarczany w sterylnym opakowaniu w postaci strzykawki o pojemności 1ml, 2,5ml, 5ml. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wielkość porów 200-800 pm.**

Pytanie 11, dot. projektu umowy

Prosimy o doprecyzowanie treści załącznika nr 3a do SIWZ poprzez nadanie par. 5 ust. 2 następującego brzmienia: „Towar znajdujący się w komisie, o którym mowa w ust. 1 stanowi własność Wykonawcy do momentu pobrania go z magazynu depozytowego przez Zamawiającego. Wykonawca jest zobowiązany odebrać towar znajdujący się w komisie po rozwiązaniu lub wygaśnięciu umowy.”. **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Prosimy o doprecyzowanie treści załącznika nr 3a do SIWZ poprzez nadanie par. 5 ust. 1 następującego brzmienia: „Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia komisju (magazynu depozytowego) implantów na terenie szpitala z możliwością uzupełniania zużytych implantów do godz. od wszczęcia implantów. Zamawiający ponosi odpowiedzialność za zawnioną utratę lub uszkodzenie implantów znajdujących się w magazynie depozytowym.” **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Prosimy o doprecyzowanie treści załącznika nr 3a do SIWZ poprzez dodanie do par. 5 ust. 3 o następującym brzmieniu: „Zamawiający jest zobowiązany przy pobieraniu implantów z magazynu depozytowego do kontroli terminu ważności. Implanty, którym upłynął termin ważności nie mogą zostać pobrane przez Zamawiającego z magazynu depozytowego.”. **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Pytanie 12, dot. pakietu nr 14

poz. 1 a-d

Czy Zamawiający dopuści bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieorganiczny, osteokondukcyjny, biowchłaniający, substytut kości w postaci żelowego implantu, którego podstawowym składnikiem są mikrogranulki na bazie fostoranu wapnia (TCP>95%), zawieszony w hydrożelowym nośniku, umieszczone w sterylnej, poliwęglanowej strzykawce jednorazowej typu „luer” (gotowy do aplikacji, bez konieczności łączenia składników). Objętość : 1 ml, 2,5 ml, 5 ml? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

poz. 1 e-f

Czy Zamawiający dopuści substytut kości w postaci macierzy komórkowej na bazie beta-trójfosforanu wapnia (100%). Bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieograniczony, osteokondukcyjny, biowchłaniający (12-24 m-ce), porowatość 70%. W postaci granulek o wielkości 2-4 mm, w opakowaniu 10 i 15 ml? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 13, dot. pakietu nr 23

Czy Zamawiający dopuści substytut kości w postaci granulek 2-4mm, w postaci macierzy komórkowej na bazie beta-trójfosforanu wapnia (100%).. Bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieograniczony, osteokondukcyjny, biowchłaniający (12-24 m-ce), porowatość 70%. W opakowaniu 5 i 10 ml? **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga nanokrystaliczny hydroksyapatyt + biopolimerowy kolagen.**

Pytanie 14, dot. pakietu nr 44

Czy Zamawiający dopuści bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieograniczony, osteokondukcyjny, biowchłaniający 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 : 1 ml, 2,5 ml, 5 ml? **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga w składzie mano strukturalny hydrosyapatyt.**