



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY  
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia  
Tel. 52/36-55-352, 52/36-55-296, 52/36-55-495, 52/36-55-521  
Fax. 52/36-55-496

ISO 9001: 2008  
ISO 14001:2004  
PN-N 18001:2004

Bydgoszcz, dnia 18.04.2012 r.

NZZ/22/P/12

*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę systemu jednorazowego użytku do separacji płytek krwi z własnej krwi obwodowej pacjenta.*

**Wszyscy Wykonawcy**

### **ODPOWIEDZI NA PYTANIA**

Działając na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. ( t. j. Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z póź. zm. ) w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień.

#### Pytanie nr 1

Czy zamawiający – biorąc pod uwagę definicję PRP - koncentratu bogatopłytkowego, która mówi, że o koncentracie może być mowa kiedy uzyskamy minimum 1000000 skoncentrowanych płytek krwi na mikrolitr (standardowo człowiek posiada około 200000 płytek krwi na mikrolitr, więc System koncentrujący powinien uzyskiwać co najmniej 5x ponad linie bazowa) dopuści zestaw do pozyskania z 54 ml krwi obwodowej co najmniej 6 ml koncentratu płytek krwi – zawiesiny o bardzo wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak: PDGF-AB, TGF-β1, VEGF, EGF.

- Koncentracja płytek – 9 x ponad linie bazowa.
- Skład zestawu:
- 1 separator 60ml (podłużny pojemnik do separacji PRP), 1 strzykawka pobraniowa 60ml, 1 strzykawka transportowa 30ml, 1 strzykawka transportowa 10ml, igłę 18, 30 ml ACD-A (substancja antyzakrzepowa), 2 sterylne gazy, zestaw do pobrania krwi (staza, wężyk z ruchomą głowicą i praktycznymi znacznikami oraz regulatorem tempa przepływu krwi oraz portem podłączającym strzykawkę pobraniową), plaster, sterylne pakowane igły.
- Uzyskanie koncentratu wynika z automatycznego procesu wirowania krwi, który polega na trwałym oddzieleniu osocza oraz płytek od erytrocytów?

#### Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Pytanie nr 2:

Czy zamawiający wymaga potwierdzenia skuteczności randomizowanymi badaniami klinicznymi i katalogiem produktowym?

#### Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający wymaga dokumentów określonych w SIWZ

#### Pytanie nr 3

Czy zamawiający wymaga aktywatora w postaci autologicznej trombiny, który pełni ogromną rolę w uwalnianiu czynników wzrostu podczas podawania do tkanek twardych (podanie PRP bez trombiny jest wystarczające w tkankach miękkich) - zapewnia tworzenie żelu w czasie około 25 s. tj. aktywność ok. 25-30 IU/ml)?

#### Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Pytanie nr 4

Prosimy o zmniejszenie kar za opóźnienia dostaw, o których mowa w § 4 ust. 11 oraz 13 do 0,2% wartości niedostarczonej partii za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Pragniemy zwrócić uwagę, że jest to wysokość kary nałożonej na Zamawiającego w przypadku niewywiązania się z obowiązków określonych w ust. 14.

Odpowiedź na zapytanie

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w celu zapewnienia prawidłowej realizacji przyszłej umowy dokona zmian w zapisach projektu (wzoru) umowy stanowiącej Załącznik do s.i.w.z., poprzez dodanie zapisów o treści:

Szkolenia:

- I. W ramach realizacji niniejszej umowy Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia niezbędnych szkoleń personelu medycznego Zamawiającego, w ramach umowy dostawy wyrobów medycznych.
- II. Szkolenia obejmować będą wyłącznie zakres wiedzy merytorycznej związanej z użyciem produktów, które Wykonawca dostarcza w ramach niniejszej umowy.
- III. Harmonogram szkoleń oraz ich zakres opracuje i przedstawi Wykonawca. Wykonawca określi maksymalną liczbę uczestników, którzy będą uczestniczyć w szkoleniu.
- IV. Zamawiający dokona wyboru uczestników spośród swego personelu. Uczestnicy to personel z doświadczeniem w obszarze biotechnologicznym, a zdobyte doświadczenie będą wykorzystywać w zabiegach z użyciem produktów dostarczanych przez Wykonawcę.
- V. Wszystkie szkolenia Wykonawca przeprowadzi w języku polskim lub angielskim, zapewniając na swój koszt wszystkie niezbędne do realizacji szkolenia materiały szkoleniowe, dojazd i przyjazd na miejsce szkolenia oraz zakwaterowanie uczestników szkolenia
- VI. Wykonawca zapewni prowadzenie szkoleń przez wykwalifikowaną kadrę
- VII. Szkolenia zostaną przeprowadzone w siedzibie Zamawiającego lub w innym miejscu zaproponowanym przez Wykonawcę.
- VIII. Zakończenie szkoleń potwierdzone będzie protokołem, sporządzonym oddzielnie dla każdej szkolonej grupy, w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron i zawierającym:
  - a. nazwę i tematykę każdego ze szkoleń,
  - b. datę i miejsce ich przeprowadzenia,
  - c. imienną listę osób uczestniczących w poszczególnych szkoleniach,
  - d. Imię i nazwisko oraz specjalizację osób prowadzących szkolenie,
  - e. czas trwania poszczególnych szkoleń.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Zamawiający**