



Chojnice, dnia 30 sierpnia 2012 r.

N/znak: DZAP-380-1/36/12

**Podmioty biorące udział
w postępowaniu o udzielenie
zamówienia publicznego**

DOTYCZY: Prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę materiałów do rekonstrukcji ubytków tkanki kostnej i leczenia zaburzeń wzrostu kości.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie nr 1: dot. Zadania nr 1

Czy Zamawiający dopuści system do koncentracji komórek szpiku kostnego który z 48 ml produkuje 6 ml koncentratu komórek szpikowych, zawierających 6,9x razy większe stężenie komórek macierzystych oraz 6,3x razy większe stężenie płytek krwi PRP?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 2: dot. Zadania nr 1

Czy Zamawiający dopuści system składający się z: trokar do pobrania szpiku- igła aspiracyjna, pojemnik do separacji koncentratu komórek macierzystych, strzykawki 30 ml – 4 sztuki, strzykawka 10 ml- 1 sztuka, igła 18, motylki zabezpieczające 4 sztuki, Antykoagulant -ACD-A (substancja antyzakrzepowa), wirówka?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 3: dot. Zadania nr 2

Czy Zamawiający – biorąc pod uwagę definicje 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-βI, VEGF, EGF.

- Koncentracja płytek – 9 x ponad linie bazowa.
- Uzyskanie koncentratu wynika z automatycznego procesu wirowania krwi, który polega na trwałym oddzieleniu osocza oraz płytek od erytrocytów?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 4: dot. Zadania nr 2

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

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 5: dot. Zadania nr 2

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: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 6: dot. Zadania nr 2

Czy zamawiający dopuści zestaw składający się z : 1 separator PRP 60ml, 1 strzykawka pobraniowa 60ml, 1 strzykawka transportowa 30ml, 1 strzykawka transportowa 10ml, igła 18, 30 ml ACD-A, zestaw do pobrania krwi, 12ml separator trombiny, 4ml strzykawka z Ca²⁺?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Z poważaniem
DYREKTOR
Szpitala Specjalistycznego im. J.K. Łukowicza

Leszek Bonna

Zgodnie z regulacją art. 27 ust. 2 Pzp Zamawiający żąda potwierdzenia otrzymania niniejszej informacji oraz jej czytelności. Potwierdzenie należy przesłać pod numer faksu 52 39 56 505 bądź na adres mailowy: zampublick@szpital.chojnice.pl
A.T.R.