

**Opolskie Centrum Rehabilitacji
Wyzwolenia 11
48-317 Korfantów**

Pismo: PZP-225/05/2012

Korfantów dnia: 2012-03-22

Odpowiedzi na pytania z dnia 21-03-2012 r., w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz. 1655, z późn. zm.) w trybie **przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy implantów kręgosłupowych**

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

Dotyczy pakietu nr 3

1. Czy Zamawiający w pakiecie 3 – załącznik nr 1C dopuści poniższe rozwiązanie o następujących parametrach techniczno- użytkowych:

- zestaw do stabilizacji kręgosłupa z dościa tylnego z możliwością trójpłaszczyznowej korekcji deformacji w odcinku piersiowym i lędźwiowym realizowanej również przez translację i derotację w płaszczyźnie poprzecznej za pomocą specjalnego, dodatkowego instrumentarium
- manewr korekcji w płaszczyźnie poprzecznej odbywa się po osadzeniu pręta w gniazdach śrub (haków) i jest jednoetapowy
- multiaksjalne (ruchomość w stożku 60 stopni), samogwintujące śruby transpedikularne tulipanowe o średnicach 4,75 oraz 5,5 do 8,5 ze skokiem co 1 mm i długościach 30-55 mm
- dostępne również śruby sztywne oraz z ruchomością w jednej płaszczyźnie (jednopłaszczyznowe)
- w zestawie dostępne haki oraz śruby wyciągowe wieloosiowe o średnicach 5,5-7,5 ze skokiem co 1 mm i długościach 30-55 mm
- cylindryczny profil rdzenia śruby i gwintu z tnącą częścią dystalną
- pióro gwintu nakrętki i gniazda śruby z dodatkowym kołnierzem ułatwiającym wprowadzenie nakrętki, zwiększającym siłę docisku i zapobiegającym rozchyleniu się skrzydeł śruby
- szerokość 10,2 mm; całkowity profil 16,6 mm
- wysokość implantów wraz z elementem blokującym 5,7 mm ponad pręt
- system mocowania śruby do pręta od góry i oparty na jednym elemencie blokującym
- finalne zablokowanie śruby za pomocą klucza dynamometrycznego gwarantującego jednoznaczną, trwałą i powtarzalną siłę blokowania
- pręty tytanowe, fabrycznie wstępnie wygięte o długości 30- 130 mm ze skokiem co 5 mm i średnicy 5,5 mm
- dostępny pręt o długości 510 mm wykonany ze stopu tytanu (TiAlloy), czystego tytanu (CP Ti), jak również ze stopu CoCrMo
- system zapewnia adaptację do systemu stabilizacji przedniej- na zamówienie dostępne staplery kręgosłupowe jedno lub dwuprętowe
- łączniki poprzeczne teleskopowe i wielokątowe mocowane pod różnym kątem (od 23mm do 75mm) oraz sztywne (od 12mm do 24 mm ze skokiem co 2 mm)
- śruby biodrowe w średnicach 6,5 mm, 7,5mm i 8,5 mm i długościach od 60- 90 mm ze skokiem co 10 mm.

- łączniki boczne o długościach: 25mm, 35mm, 50mm oraz 75mm.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 3 – załącznik nr 1C wyrazi zgodę na dosyłanie kompletnego instrumentarium podstawowego wraz z systemem do trójpłaszczyznowej korekcji deformacji realizowanego również poprzez translację i derotację w płaszczyźnie poprzecznej oraz pełnego zestawu implantów- każdorazowo przed zaplanowanym zabiegiem operacyjnym?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Do SIWZ oraz wzoru umowy

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych za nieterminowe dostawy, o których mowa w § 8 na 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki ?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

4. 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:

- W ramach realizacji niniejszej umowy Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia niezbędnych szkoleń personelu medycznego Zamawiającego, w ramach umowy dostawy wyrobów medycznych.
- Szkolenia obejmować będą wyłącznie zakres wiedzy merytorycznej związanej z użyciem produktów, które Wykonawca dostarcza w ramach niniejszej umowy.
- Harmonogram szkoleń oraz ich zakres opracuje i przedstawi Wykonawca. Wykonawca określi maksymalną liczbę uczestników, którzy będą uczestniczyć w szkoleniu.
- Zamawiający dokona wyboru uczestników spośród swego personelu. Uczestnicy to personel z doświadczeniem w obszarze neurochirurgicznym, a zdobyte doświadczenie będą wykorzystywać w zabiegach z użyciem produktów dostarczanych przez Wykonawcę.
- 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.
- Wykonawca zapewni prowadzenie szkoleń przez wykwalifikowaną kadrę
- Szkolenia zostaną przeprowadzone w siedzibie Zamawiającego lub w innym miejscu zaproponowanym przez Wykonawcę.
- 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,



Opolskie Centrum Rehabilitacji

48-317 Korfantów, ul. Wyzwolenia 11;

Tel. 077 43 44 000, fax 077 43 44 004, e-mail ocr@ocr.pl

ZARZĄDZANIE
JAKOŚCIĄ
Jesteśmy certyfikowani
według wymagań ISO 9001:2000



Jesteśmy certyfikowani według wymagań ISO 9001:2000 i ISO 14001

ZARZĄDZANIE
ŚRODOWISKOWE
Jesteśmy certyfikowani
według wymagań ISO 14001



e) czas trwania poszczególnych szkoleń.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego www.bip.ocr.pl

Zamawiający