



wielkopolskie centrum onkologii

ul. Garbary 15, 61-866 Poznań
tel. (+48-61) 885 05 00, fax 61 852 19 48
dyrektor 61 885 07 00

Poznań, dnia 18.07.2024
EZ/350/61/2024/...²⁹.....

Wg rozdzielnika

Do wszystkich uczestników i zainteresowanych postępowaniem o zamówienie publiczne
Dotyczy: 61/2024 Zakup i dostawa leków, cytostatyków, opatrunków

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż wpłynęły pytania do Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605.), udziela odpowiedzi na pytania:

PYTANIE

Pakiet 22, pozycja 1-2

Czy w miejsce opisanego opatrunku Zamawiający dopuści opatrunek o poniższym opisie?

Opatrunek wykonany z gazy o dużych oczkach, nasączony białą parafiną o działaniu nawilżającym, bez zawartości substancji bakteriobójczej. Opakowanie jednostkowe papierowo aluminiowe, każdy opatrunek zabezpieczony dwoma płatkami folii, które zapewniają utrzymanie właściwości opatrunku i ułatwiają aplikację?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE

Pakiet 24, pozycja 1-2

Czy w miejsce opisanego opatrunku Zamawiający dopuści opatrunek o poniższym opisie?

Nieprzylepny opatrunek z pianki poliuretanowej o strukturze trójwymiarowej umożliwiającej pionowe pochłanianie i zatrzymywanie wysięku oraz dokładne dopasowanie do dna rany (technologia 3D Fit). Zewnętrzna część opatrunku wykonana z półprzepuszczalnego poliuretanu. Brzegi opatrunku ścięte w celu zminimalizowania odcisnąć na skórze; wskazany w zakresie leczenia ran z wysiękiem średnim i obfitym?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE

Pakiet 24, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'5szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE

Pakiet 24, pozycja 3-4

Czy w miejsce opisanego opatrunku Zamawiający dopuści opatrunek o poniższym opisie?

Sterylny, bezbarwny, bezpostaciowy żel hydrokoloidowy z alginianem wapnia do autolitycznego oczyszczania oraz utrzymywania wilgotnego środowiska leczenia w ranach. Wskazany w leczeniu ran martwiczych lub z oddzielającą się tkanką martwiczą. Tuba z harmonijkowym aplikatorem do bezpośredniej aplikacji na ranę.

"hydrokoloid - karboksymetyloceluloza (CMC) 2-5%

alginian wapnia < 2%

woda < 90%"?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE

Pakiet 24, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'15g. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE

Pakiet 17 Pozycja 1: Prosimy o dopuszczenie preparatu w postaci wodnego roztworu Kwasu podchloraowego i Podchloryny sodu o stężeniu do 30ppm. Proponowany preparat jest Wyrobem medycznym klasy III, w związku z czym służy do antyseptyki i płukania ran w tym ran operacyjnych, przewlekłych, głębokich, oparzeniowych I i II stopnia, martwiczych, błon śluzowych, stosowania w okolicach gałki ocznej, protez naczyniowych, endoprotez oraz płukania otrzewnej – potwierdzone badaniami klinicznymi. Preparat można stosować u dzieci od pierwszego dnia życia. Przetestowany zgodnie ze standardowymi testami ISO 11737 i ASTM E2315 oraz pod kątem biokompatybilności zgodnie z normą ISO 10993. Preparat posiada pełne spektrum biobójcze w czasie ekspozycji do 1 min – badania kliniczne. Butelka 250ml ze spryskiwaczem.

ODPOWIEDŹ

Pakiet 17, poz. 1

Zamawiający nie dopuszcza.

Spray wytwarza większe cząsteczki (ponad 5 mikronów) niż aerozol(2-5 mikronów). Zasada działania tego typu substancji jest taka, że czym większa cząsteczka tym bezpieczna aplikacja, ponadto gdy cząsteczki sprayu złączą się z patogenem to zostaje on natychmiast zneutralizowany.

O ile dla ran płaskich o regularnych brzegach polewanie płynem dezynfekcyjnym jest korzystne a tyle w ranach trudnodostępnych niekoniecznie.

Rany nierównomiernie, uchyłkowate o trudnym dostępie np. w obrębie szyi, głowy, pachy itd często wymagają użycie aplikatora(sprayu). Nasze działanie jest wtedy bardziej precyzyjne, ponadto zmniejsza użycie preparatu a tym samym ogranicza koszty.

PYTANIE

Pakiet 17 Pozycja 2: Prosimy o dopuszczenie preparatu w postaci wodnego roztworu Kwasu podchloraowego i Podchloryny sodu o stężeniu do 30ppm. Proponowany preparat jest Wyrobem medycznym klasy III, w związku z czym służy do antyseptyki i płukania ran w tym ran operacyjnych, przewlekłych, głębokich, oparzeniowych I i II stopnia, martwiczych, błon śluzowych, stosowania w okolicach gałki ocznej, protez

naczyniowych, endoprotez oraz płukania otrzewnej – potwierdzone badaniami klinicznymi. Preparat można stosować u dzieci od pierwszego dnia życia. Przetestowany zgodnie z standardowymi testami ISO 11737 i ASTM E2315 oraz pod kątem biokompatybilności zgodnie z normą ISO 10993. Preparat posiada pełne spektrum biobójcze w czasie ekspozycji do 1 min – badania kliniczne. Butelka 500ml – na życzenie istnieje możliwość dołączenia spryskiwacza do opakowania 500ml.

ODPOWIEDŹ

Pakiet 17, poz. 2.

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE

Pakiet 25 -pozycja 3 "Czy Zamawiający WYMAGA, aby zaoferowany produkt gąbka kolagenowa pokryta w formie suchej i stałej ludzkim fibrynogenem I ludzką trombiną ; 4,8x4,8x 0,5 pozycja 3 prosi o opakowanie 1 sztuka -60 opakowań czy Zamawiający chce zakupić 60 op. po 2 sztuki (120 sztuk), czy 30 op. po 2 sztuki (60 sztuk). Gąbka ta jest pakowana po 2 sztuki; 1 opakowanie = 2 sztuki

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający gąbki kolagenowej pokrytej w formie suchej i stałej ludzkim fibrynogenem I ludzką trombiną. W pozycji 3, Zamawiający chce kupić 60 op. a 2 szt. (1 op. = 2 szt.)

PYTANIE

Dotyczy postępowania nr 61/2024 na Zakup i dostawa leków, cytostatyków, opatrunków pakiet 25 Czy w przypadku pakietu 25 w pozycji 4 przy opisie Zrolowana matryca z kolagenu wołowego pokrytej w formie suchej i stałej ludzkim fibrynogenem i ludzką trombiną; Po rozwinięciu o wymiarach; 4,8cm x 4,8cm nie doszło do omyłki pisarskiej w opisie budowy matrycy i winno być bez określenia "wołowego" tak jak w pozycji 1, 2 i 3?

ODPOWIEDŹ

Tak, w pakiecie 25, w poz. 4 wymagana jest gąbka bez kolagenu wołowego.

PYTANIE

Pytanie do pakietu 25 pozycja 3 - Gąbka kolagenowa pokryta w formie suchej i stałej ludzkim fibrynogenem I ludzką trombiną ; 4,8x4,8x0,5 pakowana jest po 2 sztuki w opakowaniu. Czy Zamawiający chce zakupić 60 op. po 2 sztuki (łącznie 120 sztuk), czy 30 op. po 2 sztuki (łącznie 60 sztuk).

ODPOWIEDŹ

W pozycji 3, Zamawiający chce kupić 60 op. a 2 szt. (1 op. = 2 szt.)

W związku z udzielonymi odpowiedziami zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert
Składanie ofert do dnia 29.07.2024 do godz.09.00

Otwarcie ofert w dniu 29.07.2024 o godz. 10.00

Termin związania z oferta do dnia 26.10.2024r.

Z poważaniem,

Kierownik Biura
Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
mgr *Marcin Schneider*

KIEROWNIK APTEKI
Katarzyna Regulska
dr hab. n. farm. Katarzyna Regulska