

Ostrzeszów dnia: 2024-03-22

Ostrzeszowskie Centrum Zdrowia Sp. z o. o.

Al. Wolności 4

63-500 Ostrzeszów

.....
[nazwa zamawiającego, adres]

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej
OCZ
w Ostrzeszowie.

Numer referencyjny: OCZ/ZP-3/2024

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zamawiający, **Ostrzeszowskie Centrum Zdrowia Sp. z o. o.**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023r. poz. 1605), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1:

W pakiecie nr 1 nr w pozycji nr 364 dopuści metyloprednisolon Meprelon 250mg i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 1 w poz. 364 metyloprednisolon Meprelon 250mg.

Pytanie 2:

W pakiecie nr 1 w pozycji nr 363 dopuści methyloprednisolon Meprelon 32mg (3amp+3rozp.) i wyrazi zgodę na przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 1 poz. 363 Meprelon 32 mg (3 amp + 3 rozp).

Pytanie 3:

Dotyczy: OCZ/ZP-3/2024 pakiet 1 pozycje 244

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 244 dopuści do postępowania opatrunkem hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie 1 poz. 233 opatrunku hemostatycznego Woundclot o wym. 5 x 5cm.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Link do filmu instruktażowego poniżej:

<https://www.youtube.com/watch?v=N8qqokL9bW4>

Prezentacja: <https://www.youtube.com/watch?v=k6WkKpBTiol>

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na produkt pakowany po 2 szt.

Pytanie 5:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr. 244 z pakietu 1 i stworzy nowy pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości dzielenia pakietu 1 i tworzenia nowego pakietu dla pozycji 244.

Pytanie 6:

Dotyczy: OCZ/ZP-3/2024 pakiet 1 pozycja 243

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 243 dopuści do postępowania opatrunków hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie 1 poz. 243 opatrunku hemostatycznego Woundclot o wym. 5 x 5cm.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Link do filmu instruktażowego poniżej:

<https://www.youtube.com/watch?v=N8qqokL9bW4>

Prezentacja: <https://www.youtube.com/watch?v=k6WKkpBTioI>

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na produkt pakowany po 2 szt.

Pytanie 8:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr. 243 z pakietu 1 i stworzy nowy pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości dzielenia pakietu 1 i tworzenia nowego pakietu dla pozycji 243.

Pytanie 9:

Dotyczy: OCZ/ZP-3/2024 pakiet 20 pozycja 76

Czy Zamawiający w pakiecie 20 pozycja 76 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego

ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w pak. 20 poz. 76 produktu CitraLock.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza prod. O pojemności 5ml pakowany po 20szt.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 20 pozycję 76 i stworzy osobny pakiet do tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości dzielenia pakietu 20 i tworzenia nowego pakietu dla pozycji 76.

Pytanie 12:

Pytanie do pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gotowego do zastosowania preparatu Bactiguard Wound Care o neutralnym pH dla skóry , przeznaczonego do płukania, oczyszczenia, nawilżania ran wszelkiego typu w tym ran zakażonych oraz oparzeń 1 i 2 stopnia. Preparat może być stosowany do operacyjnego i pooperacyjnego płukania obszaru chirurgicznego w tym płukania jamy otrzewnowej, przestrzeni pozaotrzewnowej i stawów, protez naczyniowych, endoprotez i błon śluzowych bez wymaganego wypłukiwania, czy neutralizacji. Skład: Podchloryn sodu, Kwas podchlorawy, Chlorek sodu. Opakowanie 500ml z możliwością dołączenia pompki dozującej na życzenie. Preparat jako jedyny w tej klasie substancji czynnej zarejestrowany jako Wyrób medyczny kl. III – posiada pełne spektrum biobójcze w czasie do 1 minuty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści gotowy do zastosowania preparat Bactiguard WoundCare.

Pytanie 13:

Zapytania do pak. 1 poz. 242

1.„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek).

Pytanie 14:

2.„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.