



„Pro-Medica” w Elku Sp. z o.o.
19-300 Elk, ul. Baranki 24,
tel. 87 620-95-71 wew. 51 - Automatyczna Centrala
tel. 87 621-96-20 - Sekretariat, Zarząd Spółki

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
tel. 87 620-95-93
tel. 87 620-95-76
tel. 87 620-96-26

e-mail: zaopatrzenie-pm@elk.com.pl
e-mail: przetargi@promedica.elk.pl
www.promedica.elk.com.pl

Odowiedź na Zapytanie 11

Wszyscy uczestnicy postępowania

Znak: P-M/DZZP/ 2490 / 4646 /23

Data: 22.11.2023r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością prowadzenia negocjacji na „Dostawę opatrunków i materiałów szewnych do Apteki Szpitalnej na potrzeby „Pro-Medica” w Elku Sp. z o. o.” Znak Sprawy: 4516 / 2023

Na podstawie art. 284 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęło następujące pytanie:

PYTANIE nr 1, dot. Pakiet 15, poz. 1 i 2– Załącznik nr 3 do SWZ - Formularz Asortymentowo-Cenowy

Czy w Pakiecie nr 15 poz. nr 1 i 2 Zamawiający wymaga zaoferowania środka hemostatycznego o zdolności wchłaniania wody min 45 ml na 1 gram proszku (tzw ultra-hydrophilic)? Absorpcja cieczy w przypadku proszków hemostatycznych jest istotą hemostazy i jest to parametr kluczowy dla wszystkich odpowiedzialnych producentów, jak również dla Zamawiających, którzy tym parametrem definiują jakiego minimum oczekują, aby mieć pewność pozyskania skutecznego wyrobu. Na rynku występują produkty o niskiej skuteczności których zdolność wchłaniania wody jest na poziomie 20 ml na 1 gram proszku i mniej (tzw low-hydrophilic). Zamawiający opisując produkt bez wymaganego minimum dla parametru dotyczącego absorpcji wody stwarza okazję do zaoferowania produktu niespełniającego istotnych właściwości wyrobu hemostatycznego. Tym samym naraża się na otrzymywanie „proszku hemostatycznego” bez właściwości hemostatycznych. W związku z występowaniem na rynku proszków hemostatycznych produkowanych w wyniku syntetycznej reakcji sieciowania skrobi za pomocą epichlorohydryny (<https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0022480414007914>) (związek silnie toksyczny, drażniący i rakotwórczy w badaniach na zwierzętach <https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/7835#section=Evidence-for-Carcinogenicity>) wnosimy o potwierdzenie, iż w Pakiecie nr 15 poz. nr 1 i 2 Zamawiający wymaga zaoferowania proszku hemostatycznego w produkcji którego nie stosuje się epichlorohydryny.

Odowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

PYTANIE nr 2, dot. Pakiet 15, poz. 1 i 2– Załącznik nr 3 do SWZ - Formularz Asortymentowo-Cenowy

Czy w Pakiecie nr 15 poz. nr 1 i 2 Zamawiający wymaga zaoferowania środka hemostatycznego o udokumentowanym (w instrukcji użycia i/lub w Deklaracji Zgodności) działaniu przeciwrostowym? W związku z występowaniem na rynku proszków hemostatycznych, których nadmiar należy usunąć z pola operacyjnego po osiągnięciu hemostazy zwracamy się z pytaniem Czy w Pakiecie nr 15 poz. nr 1 i 2 Zamawiający wymaga zaoferowania środka hemostatycznego, którego nie trzeba usuwać po osiągnięciu hemostazy.

Odowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia w ofercie treści udzielonych odpowiedzi i dokonanych zmian, stanowią one bowiem integralną część SWZ.

Z poważaniem