WCPiT /EA/381-22/2021 Poznań, 2022-05-10

Uczestnicy postępowania

**Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji na dostawę materiałów chirurgicznych.**

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019r. (t.j z 2019r. poz. 2019 ze zm.), Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia.

**PYTANIE nr 1:**

1. **Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 8, pozycji numer 1-4:**

Siatki przepuklinowe, dootrzewnowe, separujące, antyadhezyjne, miękkie, niewchłanialne,2-warstwowe, z jednej stronywykonane z mikroporowatego politetrafluoroetylenu (ePTFE), który zmniejsza przyrastanie przyległych tkanek do siatki i gwarantuje przepuszczalność, dzięki której można uniknąć zagnieżdżenia się bakterii chorobotwórczych, z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), który z kolei stymuluje wrastanie tkanek i pełni rolę integracyjną siatki z powłokami ciała, nadające się do leczenia przepuklin i ubytków ścian brzucha zarówno metodą tradycyjną, jak i laparoskopową. **Parametry:** grubość siatki: 0,62 mm, gramatura: 108g/m2, porowatość średnia: 667 µm, dwukierunkowa elastyczność - wytrzymałość na rozciąganie 37,9 N/cm dla jednego kierunku, 59,3 N/cm dla drugiego kierunku, posiadająca pamięć kształtu. Siatki z nadrukiem pozwalającym określić stronę, która powinna być skierowana dojelitowo i krzyżykiem określającym środek protezy oraz jej dłuższą i krótszą oś. Możliwość przycinania protezy bez ryzyka jej rozwarstwienia i utraty włókien polipropylenowych.

W rozmiarach:

**- pozycja nr 1:** 14 x 18 cm, owalna (SIWZ wymaga 14 x 19 cm),

**- pozycja nr 2:** 20 x 25 cm, owalna (SIWZ wymaga 18 x 24 cm),

**- pozycja nr 3:** 20 x 25 cm, owalna (SIWZ wymaga 20 x 30 cm),

**- pozycja nr 4:** 25 x 35 cm, owalna (SIWZ wymaga 26 x 34 cm)?

**Uzasadnienie**

Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 2:**

**Pakiet nr 6, pozycja 1 -** Czy Zamawiający dopuści plaster do sklejania brzegów ran w rozmiarze mieszczącym się w podanej granicy tj. 6mm x 75mm pakowany po 3 paski zamiast po 6, z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 3:**

**Pakiet 1 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści opis produktu „Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gazy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Rozmiar 5 cm x 7,5 cm „

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt „Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gazy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznym in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Rozmiar 5 cm x 7,5 cm.**

**PYTANIE nr 4:**

**Pakiet 1 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopusci opis produktu „Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gazy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Rozmiar 10 cm x 20 cm

**Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza produkt „Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gazy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznym in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Rozmiar 10 cm x 20 cm.**

**PYTANIE nr 5:**

**Pakiet 1 pozycja 3**

Czy Zamawiający dopusci opis produktu „Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gęsto tkanej (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni.. Rozmiar 2,5 cm x 2,5 cm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt „Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gęsto tkanej (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznym in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni.. Rozmiar 2,5 cm x 2,5 cm.**

**PYTANIE nr 6:**

**Pakiet 1 pozycja 4**

Czy Zamawiający dopusci opis produktu „ Strukturalna, nieutkana, nierozwarstwialna włóknina hemostatyczna ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gęsto tkanej (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Rozmiar 2,5 x 5,1 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt „ Strukturalna, nieutkana, nierozwarstwialna włóknina hemostatyczna ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gęsto tkanej (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznym in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Rozmiar 2,5 x 5,1 cm.**

**PYTANIE nr 7:**

**Pakiet 1 pozycja 5**

Czy zamawiający dopuści produkt o pojemnosci i opisie „Miejscowy wchłanialny środek hemostatyczny z oczyszczonej żelatyny wieprzowej w formie płynnej, wstępnie zmieszanej matrycy przeznaczony do tamowania krwawienia. Czas wchłaniania 4-6 tygodni. Objętość matrycy żelatynowej ma 7 ml, zaś łączna objętość produktu końcowego po zmieszaniu z 2ml soli fizjologicznej wynosi 8 ml. Zestaw bezigłowy, czas gotowości po przygotowaniu 8h. 2 kaniule, jedna z możliwością przycięcia, druga z pamięcią kształtu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt „Miejscowy wchłanialny środek hemostatyczny z oczyszczonej żelatyny wieprzowej w formie płynnej, wstępnie zmieszanej matrycy przeznaczony do tamowania krwawienia. Czas wchłaniania 4-6 tygodni. Objętość matrycy żelatynowej ma 7 ml, zaś łączna objętość produktu końcowego po zmieszaniu z 2ml soli fizjologicznej wynosi 8 ml. Zestaw bezigłowy, czas gotowości po przygotowaniu 8h. 2 kaniule, jedna z możliwością przycięcia, druga z pamięcią kształtu.**