



Ciechanów dnia, 23.04.2025 r.

AT - ZP/2501/33/25

Uczestnicy postępowania

dotyczy: przetargu w trybie podstawowym bez negocjacji pn. **Leki, opatrunki i roztwory do płukania ran** ogłoszonego w dniu **11.04.2025** r. w **BZP**, nr ogłoszenia **2024/BZP 00187789** oraz zamieszczonego na stronie internetowej Szpitala – <https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl>


Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela odpowiedzi na przesłane przez Wykonawców zapytania, dotyczące treści swz:

Lp	Pytanie	Odpowiedź
1.	<p>Pyt. 1 – Zadanie 1 poz. 1,2,3,4 dotyczy W zadaniu 1 pozycja 1 Zamawiający opisał preparat w opakowaniu 250 ml z atomizerem na opakowaniu, którego jest informacja, że jest niesterylny. Żeby preparat mógł być uznany za sterylny musi posiadać piktogram na opakowaniu sterility zgodnie z normą PN-EN ISO 15223-1:2022-01 a na etykiecie opisanego produktu jest informacja, że produkt jest niesterylny w pojemnościach 250 ml, 500 ml, 1000 ml. Obowiązujące w Polsce wymagania farmakopealne, zawarte w Farmakopei Polskiej, jak i Europejskiej, określone są w art.25 ustawy „Prawo Farmaceutyczne” określone w FP XIII 2023 jest dzień 1 stycznia 2024 r. ZGODNIE Z WYTYCZNYMI FARMAKOPEALNYMI, roztwory przeznaczone do irygacji jam ciała i ran są z definicji roztworami jałowymi. W związku z powyższym pytamy zad 1 poz.1 i 2 czy Zamawiający wymaga, aby preparat był: sterylny, gotowy do użycia roztwór służący do irygacji, czyszczenia, nawilżania ran ostrych, przewlekłych jak i oparzeniowych I-III stopnia, bez ograniczeń dotyczących czasu stosowania, usuwania biofilmu z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki; do błon śluzowych przed cewnikowaniem, do pielęgnacji skóry wokół dostępów naczyniowych obwodowych i centralnych oraz dostępów do przewodu pokarmowego PEG, PEJ, bezzapachowy, zawierający poliheksanidynę i betainę; bez zawartości dodatkowych substancji czynnych takich jak jodopowidon, dichlorowodorek oktenidyny, chlorheksydyna. Bez zawartości glicerolu. Minimalizujący ból, feter oraz stabilizujący pH w ranie na poziomie fizjologicznym. Wykazujący skuteczność bójącą wobec szczepów wielolekoopornych. Możliwość stosowania: u dzieci, w terapii podciśnieniowej, w połączeniu z opatrunkami srebrowymi. Po otwarciu możliwość stosowania przez 8 tygodni. Wyrób medyczny klasy III. W opakowaniu 350 ml z odpowiednim przeliczeniem na zapotrzebowanie Zamawiającego określone w SIWZ w pozycji 1 proponujemy preparat sterylny w opakowaniu 350 ml ilość 178 szt., poz. 2 proponujemy preparat sterylny o pojemności 1000 ml ilość 100 szt. ?</p>	Zgodnie z SWZ
2.	<p>Pyt. 2 – Zadanie 1 poz. 3 dotyczy Czy Zamawiający wymaga, aby żel był: sterylny, gotowy do użycia żel służący do oczyszczenia, nawilżania i odkażania ran ostrych, przewlekłych jak i oparzeniowych I-III stopnia, do usuwania biofilmów z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki; bezzapachowy; zawierający poliheksanidynę i betainę; bez zawartości dodatkowych substancji czynnych takich jak jodopowidon, dichlorowodorek oktenidyny. Minimalizujący ból, feter oraz stabilizujący pH w ranie na poziomie fizjologicznym. Wykazujący skuteczność bójącą wobec szczepów wielolekoopornych, Możliwość stosowania: u dzieci, w terapii podciśnieniowej, w połączeniu z opatrunkami srebrowymi. Wyrób medyczny klasy III. O pojemności 250 ml.? Oferujemy pojemność żelu 250 ml ilość 72 sztuki po odpowiednim przeliczeniu według zapotrzebowania określonego w SIWZ.</p>	Zgodnie z SWZ

3. Pyt. 3 – Zadanie 1 poz. 4 dotyczy Czy Zamawiający wymaga, aby żel był: sterylny, gotowy do użycia żel służący do oczyszczenia, nawilżania i odkażania ran ostrych, przewlekłych jak i oparzeniowych I-III stopnia, do usuwania biofilmów z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki; bezzapachowy; zawierający poliheksanidynę i betainę; bez zawartości dodatkowych substancji czynnych takich jak jodopowidon, dichlorowodorek oktenidyny. Minimalizujący ból , fetor oraz stabilizujący pH w ranie na poziomie fizjologicznym. Wykazujący skuteczność bójczą wobec szczepów wielolekoopornych, Możliwość stosowania: u dzieci, w terapii podciśnieniowej, w połączeniu z opatrunkami srebrowymi. Wyrób medyczny klasy III. O pojemności 30 ml. ?	Zgodnie z SWZ
---	---------------

Paulina Witkowska
Referent
Sekcja ds. zamówień publicznych


Wiesław Babieżewski
Koordynator
ds. Zamówień Publicznych


DYREKTOR
Andrzej Juliusz Kamasa