

Konin, 07.04.2025 r.

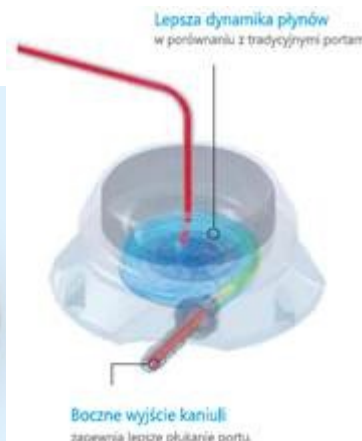
WSZ-EP-54/2024/189/25**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego/
strona internetowa prowadzonego postępowania****Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, pod nazwą: „Dostawa sprzętu jednorazowego i wyrobów medycznych”, nr sprawy WSZ-EP-54/2024****Odpowiedzi na zapytania w sprawie SWZ – nr 4**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.), Zamawiający udziela niezwłocznie wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ” oraz udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami na stronie internetowej prowadzonego postępowania

Pytania do pakietu 75

Pytanie 1 Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści:

W pozycji 1 porty w całości wykonane z tworzywa wysokosprawnego- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), 6 lub 8F do wyboru przez Zamawiającego z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym, z komorą zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu) , 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm , średnica membrany 12,7 mm, pojemność 0,52ml – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa , igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , prowadnica



Możliwość podawania kontrastu PSI do 300 Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć, Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla(1,5T), 3-Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm(45T/m) W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Lub

W pozycji 1 Port dostępu żylnego niskoprofilowy z silikonową membraną uszczelniającą miejsce wprowadzenia igły, tytanowa komora, cewnik silikonowy oznaczeniem co 1cm i opisem co 5cm, widoczny w RTG, dwa otwory do przyszywania portu. Wysokość portu: 10,4mm, średnica membrany 9,7mm, podstawa portu: 25,5mm. Ciężar 4,55g Rozmiar 6,5F, długość cewnika 500mm. przepływ 5 ml/sek

Zestaw wprowadzający

- strzykawką 10 ml
- igła Seldingera (punkcyjna) 18G
- igła prosta 22 G x 30
- igła prosta 22 G x 30 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu
- igła ze skrzydełkami 20 G x 20 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu
- przewodnik J
- łącznik
- rozszerzacz i rozrywka koszulka z przewodnikiem
- tępy tunelizator



Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

W pozycji 2 Czy Zamawiający dopuści igłę Hubera, niesilikonowaną, zakrzywioną o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknień ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP.

Igły w rozmiarach 19G, 20G i 22G o długościach: 15, 20, 25mm



Lub

W pozycji 2 Igła do portu posiadająca solidne mechanizmy bezpieczeństwa, które zapewniają ochronę przed zranieniem igłą, Wyraźnie słyszalny mechanizm sygnalizujący działanie mechanizmu bezpieczeństwa Bezproblemowa, prosta i jednoetapowa aktywacja zabezpieczenia. Przezroczysta podstawa z tworzywa sztucznego umożliwia niezakłóconą widoczność miejsca aplikacji, Dostosowanie do podwójnego portu, Łatwe, elastyczne założenie i dostęp, Dren PVC o długości 20cm z zaciskiem do przerw w infuzji, Do podawania kontrastu pod wysokim ciśnieniem Nie zawiera DEHP i lateksu. Zaprojektowany dla zapewniania komfortu pacjentom. Nienasiąkliwa miękka podkładka z pianki polietylenowej dla zapewnienia pacjentowi komfortu Ulepszony profil opatrywania. Mniejsza siła potrzebna do wkłucia i penetracji w porównaniu z niesilikonowanymi igłami do portów Kodowanie rozmiarów przy pomocy koloru zacisku.



Rozmiar do wyboru Zamawiającego: zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia

- 19 Ga. X 0.75"(19mm)
- 19 Ga. X 1"(25mm)
- 19 Ga. X 1.5"(38mm)
- 20 Ga. X 0.75"(19mm)
- 20 Ga. X 1"(25mm)
- 20 Ga. X 1.5"(38mm)
- 22 Ga. X 0.75"(19mm)

22 Ga. X 1"(25mm)

22 Ga. X 1.5"(38mm)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

W pozycji 3 Igły typu Hubera do portów naczyniowych, zakrzywione pod kątem 90 st ze zintegrowanym drenem o długości 18cm, ze skrzydełkami, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu. Produkt bez lateksu. Igły w rozmiarach 19G biała, 20G żółta i 22G czarna o długościach: 15, 20, 25mm



Czy Zamawiający jest otwarty na oferty od różnych producentów, które mogą w pełni zaspokoić potrzeby zadania, nawet jeśli ich rozwiązania nie są dokładnie zgodne z wcześniej opisanymi specyfikacjami? Czy taka elastyczność w opisie może sprzyjać większej konkurencyjności w postępowaniu zgodnie z art. 29 ust. 2 i 7 ust. 1 ustawy Pzp?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytania do pakietu 77

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone są we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści:

W pozycji 1

Pytanie 1 Czy Zamawiający wymaga, aby cewnik posiadał automatyczną podwójną zastawkę hemostatyczną minimalizującą ryzyko zatoru powietrznego i krwawienia przy wprowadzaniu cewnika?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Czy Zamawiający wymaga, aby cewnik posiadał ruchome skrzydełka?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 Czy Zamawiający wymaga, aby cewnik posiadał wygiętą końcówkę chroniącą przed odkładaniem się skrzepin?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny: Zestaw dializacyjny permanentny (stały) 15,5F, zakładany metodą Seldingera, dostępny wyłącznie w wersji z ramionami prostymi, wykonany w technologii typu ENDEXO – materiał odporny na odkładanie się

skrzeplin. Zestaw w skład którego wchodzi między innymi cewnik dwuświatłowy - kształt wlotu zakrzywiona końcówka (curved tip) Pakowane pojedynczo.

Długości od mufki/ długość całkowita: 23/28cm, 31/36cm



Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

W pozycji 2

Pytanie 1 Cewnik czasowy do hemodializy, 12F długości 15,20,24cm oraz 14F długości 15,20cm, dwuświatłowy, wykonany z termoaktywnego poliuretanu, przystosowany do kontroli podczas wprowadzania za pomocą RTG, USG, fluoroskopii, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętła zapewniającym łatwą kontrolę 0,35" x 70cm, igła wprowadzająca 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 10Fr x 11cm, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe, Poziom objętości wypełnienia oznaczony na zaciskach.



które spełniają określone normy jakościowe i użytkowe, ale różnią się od tradycyjnych produktów wskazanych w dokumentacji przetargowej.

Czy Zamawiający jest otwarty na oferty od różnych producentów, które mogą w pełni zaspokoić potrzeby zadania, nawet jeśli ich rozwiązania nie są dokładnie zgodne z wcześniej opisanymi specyfikacjami? Czy taka elastyczność w opisie może sprzyjać większej konkurencyjności w postępowaniu zgodnie z art. 29 ust. 2 i 7 ust. 1 ustawy Pzp?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie do pakietu 79

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny, którego nazwy i kody określone są we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści cewnik pięćświatłowy, 7F 16/18/18/18/18G, 20cm, cewnik centralny umożliwiających wprowadzanie płynów pod ciśnieniem do 300 psi przy prędkości przepływu 10 ml/s, co zapewnia efektywność i bezpieczeństwo podczas zabiegów, cewniki posiadają innowacyjne rozwiązanie jakim jest laminarny przepływ, który można osiągnąć tylko poprzez zaprojektowanie i wyprodukowanie wszystkich kanałów tak, aby były okrągłe - ta innowacja zapewnia, że zarówno turbulencje, jak i opór są zredukowane do absolutnego minimum, co prowadzi do wyższych niż kiedykolwiek wcześniej prędkości przepływu. Cewniki wykonane są z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich. Końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta bardziej miękkim materiałem. Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie, w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echogeniczna dla poprawy widzenia w USG, końcówkę CVC można również zweryfikować za pomocą RTG, rozszerzacz z powłoką hydrofilną aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, przewód nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście przewodu przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórnego 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp.

Cewnik spełnia określone normy jakościowe i użytkowe, ale różni się od tradycyjnych produktów wskazanych w dokumentacji przetargowej.

Czy Zamawiający jest otwarty na oferty od różnych producentów, które mogą w pełni zaspokoić potrzeby zadania, nawet jeśli ich rozwiązania nie są dokładnie zgodne z wcześniej opisanymi specyfikacjami? Czy taka elastyczność w opisie może sprzyjać większej konkurencyjności w postępowaniu zgodnie z art. 29 ust. 2 i 7 ust. 1 ustawy Pzp?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Zamawiający informuje, że niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia.