



Wieluń, 26 marca 2025 r.

**Do wszystkich zainteresowanych wykonawców,
którzy pobrali SWZ**

Dotyczy postępowania pn. **Sukcesywne dostawy wyrobów medycznych**, numer sprawy: **SPZOZ.ZP.2.24.242.5.2025**.

Zamawiający SPZOZ w Wieluniu informuje, że za pomocą środków komunikacji elektronicznej (platforma zakupowa) zostały złożone następujące wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia:

Pytanie 1

Pytanie dot. Pakietu nr 11. Prosimy o dopuszczeniu kaniul do wlewów dożylnych z portem górnym, ze skrzydełkami, materiał cewnika PTFE, wyposażona w 4 paski kontrastujące w RTG, przezroczysta komora zwrotna ułatwiająca wizualizację krwi, uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką, igła wykonana jest ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut, sterylna, bez lateksu i ftalanów, bez PVC, o rozmiarze 26G (fioletowy) 0,6x19mm, przepływ 13 ml/min. Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Pakiet 1 poz. 11 – 12. Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze jednorazowe bezpieczne, różniące się jedynie kształtem od wymaganego. Obudowa ergonomiczna, pozwalająca na stabilne i pewne posługiwanie się nakłuwaczem Rozmiar oznaczony kolorem nakłuwacza. Aktywacja nakłuwacza przez dociśnięcie do opuszka pala. Konstrukcja chroni przed ponownym użyciem, igła ukryta przed i po aktywacji, zapobiegające przed przypadkowym skaleczeniem. Rozmiar zgodnie z wymaganiami, ostrze trójplaszczynowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Pytania do pakietu 15. 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:

Pytanie 1 do pozycji 1

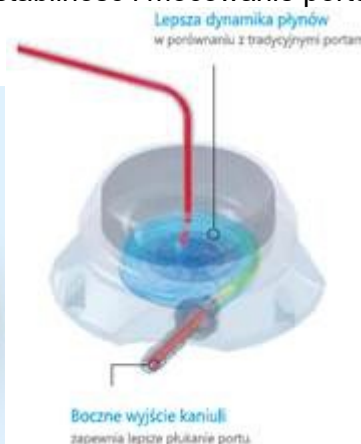
-Port wykonany w całości z wysokosprawnego tworzywa sztucznego (polisulfon) zamiast polisulfonowego portu z tytanową komorą. Materiał z wysokosprawnego tworzywa sztucznego (polisulfon) przeznaczonego do implantów medycznych zapewnia większą zgodność z organizmem pacjenta, port jest bezpieczny do stosowania w systemie MR o polu magnetycznym do 7T, co daje większą wygodę i bezpieczeństwo pacjentowi w diagnostyce obrazowej

-Średnica portu 12,7 mm oraz pojemność 0,52 ml zamiast średnicy 13,2 mm i pojemności 0,5 ml. Niewielka różnica nie ma negatywnego wpływu na terapię.

-Waga portu 4,9 g zamiast maksymalnej wagi 9 g. Niższa waga portu zapewnia komfort użytkowania dla pacjenta i zmniejsza ryzyko powikłań związanych z długotrwałym użytkowaniem.

-Cewnik o długości 63 cm zamiast 800 mm. Długość wystarczająca do założenia portu, nadmierna długość może prowadzić do ruchu i dyskomfortu użytkownika.

-Cewnik wykonany z poliuretanu zamiast silikonu. Poliuretan jest mniej podatny na tworzenie osadów na swojej powierzchni, co może zmniejszać ryzyko infekcji. Cewniki poliuretanowe są bardziej odporne na uszkodzenia mechaniczne i mogą być stosowane przez dłuższy czas.
-Zamiast 3 otworów do przyszywania portu, port ma 3 otwory mocujące wypełnione silikonem co zapobiega wrastaniu tkanki oraz zapewnia lepszą stabilność i mocowanie portu



Zaoferowane produkty 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: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 4

Pytania do pakietu 15. 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:

Pytanie 2 pozycja 2 i 3 Czy Zamawiający dopuści igłę z drenem w zakresie 200 +/- 20 mm zamiast 200 +/- 10 mm? Zmiana ta nie wpłynie negatywnie na skuteczność i bezpieczeństwo terapii.

Zaoferowane produkty 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: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 5

Pytania do pakietu 15. 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:

Pytanie 3 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści igłę 20G o długości 25mm zamiast 30mm? Wielu producentów odchodzi od produkcji długich igieł, uznając, że długość 25 mm jest wystarczająca do zapewnienia odpowiedniego działania i bezpieczeństwa terapii. Zmiana ta nie wpływa negatywnie na leczenie, a dodatkowo może zwiększyć komfort pacjenta.

Zaoferowane produkty 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: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 6

Pakiet nr 1. poz. 11-12. Czy zamawiający wyraża zgodę na nakłuwacze jednorazowe op=200 sztuk? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia ilości.

Pytanie 7

Dotyczy Pakietu nr 7. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7:

pozycji 2-złącze spiralne wytrzymałe ciśnienie do 305 PSI z trójnikiem Y o tej samej długości rozgałęzień po stronie kontrastu jak i po stronie NaCl.

pozycji 3-złącze spiralne wytrzymałe ciśnienie do 305 PSI o dł. 210 cm z trójnikiem Y o tej samej długości rozgałęzień po stronie kontrastu jak i po stronie NaCl.

pozycji 4-złącze spiralne o dł. 150 cm, wytrzymałe ciśnienie do 305 PSI.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 14 Jednorazowy stapler liniowy, automatyczny, poprzeczny, zamykająco - tnący (tnący pod kątem) w rozmiarze 40, jedna rękojeść zamykająco – tnąca. Tytanowe zszywki, kompatybilne z MRI i biologicznie. Dwa podwójnie ułożone rzędy zszywek tytanowych tworzące kształt litery B po zamknięciu. Dla tkanki standardowej wysokości zszywki otwartej 3,8mm, po zamknięciu zszywki 1,5mm oraz dla tkanki grubej wysokości zszywki otwartej 4,5mm, po zamknięciu zszywki 2,0mm, Długość linii szwu 43 mm, zwiększona ilość zszywek dla lepszej hemostazy 42 zszywki, dwie dźwignie - zamykająca i spustowa oraz przycisk otwierający?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 9

Dotyczy zawarcia umowy: wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą lub w trybie elektronicznym. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10

Pakiet 14 Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler zamykająco-tnący 40 mm, do niskich resekcji, cięcie długości 40 mm, jedna rękojeść zamykająco-tnąca. Tytanowe zszywki, kompatybilne z MRI i biologicznie. Dwa podwójnie ułożone rzędy zszywek tytanowych tworzące kształt litery B po zamknięciu. Wysokość zszywki po zamknięciu 2 mm, ilość zszywek 42?212

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 11

Dot. Załącznik nr 1 – formularz asortymentowo-cenowy – pakiet 7, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 7, poz. 1 jednorazowy ,sterylny zestaw do wstrzykiwacza Medrad Stellant CT D o składzie: 2 x wkład o pojemności 200 ml, 1 x łącznik niskociśnieniowy o długości 150 cm z trójnikiem Y o długości rozgałęzień 10 cm i 25 cm, wyposażony w jeden zaworek antyzwrotny, 2 x złącze szybkiego napełnienia typu „J”, 2 x ostrze spike. Zestaw wolny od ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu oryginalnego do wstrzykiwacza Medrad Stellant CT.

Pytanie 12

Dot. Załącznik nr 1 – formularz asortymentowo-cenowy – pakiet 7, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 7, poz. 2 jednorazowe, spiralne złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm wyposażone w dwa zaworki antyzwrotne? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 13

Dot. Załącznik nr 1 – formularz asortymentowo-cenowy – pakiet 7, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 7, poz. 3 jednorazowe, spiralne złącze niskiego ciśnienia o długości 250 cm wyposażone w dwa zaworki antyzwrotne oraz trójkąt Y z rozgałęzieniami o długości 8 cm i 15 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 14

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 Ust. 1:

1. W przypadkach wymienionych poniżej, Zamawiający uprawniony będzie do obciążenia Wykonawcy następującymi karami umownymi:

a) za zwłokę w realizacji złożonego zamówienia względem terminu określonego § 3 ust. 2 mowy, w wysokości 0,5% wartości netto niedostarczonej części tego zamówienia za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wartości netto opóźnionego zamówienia;

b) za zwłokę w realizacji obowiązków reklamacyjnych określonych w § 4 względem terminu określonego w § 4 ust. 2, w wysokości 0,5% wartości netto reklamowanej części zamówienia za rozpoczęty każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wartości reklamowanej części zamówienia;

d) z tytułu braku zmiany wysokości Wynagrodzenia przysługującego Podwykonawcy Wykonawcy, o którym mowa w art. 439 ust. 5 ustawy Pzp - w wysokości 500,00 zł za każdy przypadek

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 15

Dot. formularza cenowego. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wypełnienia kolumny z kodem EAN w przypadku, gdy wyrób nie posiada tego kodu EAN, bądź jest w okresie przejściowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wpisanie w kolumnie „nie dotyczy lub brak”.

Pytanie 16

Dot. pkt V.1 SWZ. Czy Zamawiający odstąpi od dostarczenia karty danych technicznych producenta, z uwagi na fakt, iż Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty kart katalogowych, które potwierdzają zgodność oferty z zapisami SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 17

Pakiet nr 2, pozycja 1-4. Czy Zamawiający dopuści trokar z gładką, stożkową końcówką?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 18

Pakiet nr 2, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści cewnik z trokarem w rozmiarze 20F?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 19

Pakiet nr 2, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści cewnik z trokarem w rozmiarze 24F?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ i załączników do niej.

Pytanie 20

Pakiet nr 120, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Griggsa z peanem, którego użycie jest opcjonalne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Pakiet nr 120, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Griggsa w którym żel poślizgowy, podkładka pod rurkę tracheostomijną, pojemnik na zużyte igły i klin do rozłączenia układu są pakowane osobno?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 7 poz. 1 Jednorazowego, sterylnego zestaw do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Stellant CT D

Zestaw :

- * 2 x wkład o pojemności 200ml

- * 1 x łącznik niskociśnieniowy o długości 150cm z j zastawka antyzwrotną,

- * 2 złącze szybkiego napełniania typu „J”

- * 2 spike

Zestaw wolny od ftalanów. Zestaw kompatybilny z wstrzykiwaczem Medrad Stellant.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu oryginalnego do wstrzykiwacza Medrad Stellant CT. Por. odpowiedź na pytanie 11.

Pytanie 23

Pakiet 1.Pozycja 11-12. Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz z obudową jak na zdjęciu:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Pakiet 1.Pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści o nakłuwacz 23G głębokość nakłucia 1,8mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Pakiet 11.Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści sterylną kaniulę dożylną, bez portu, wykonaną z FEP?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kaniuli z portem.

Pytanie 26

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 dopuści syntetyczny klej chirurgiczny Glubran2. Glubran2 to syntetyczny cyjanoakrylowy klej chirurgiczny w postaci białego, przezroczystego płynu gotowego do użycia. W kontakcie z żywą tkanką, a także w wilgotnym środowisku szybko polimeryzuje w cienką elastyczną wodoodporną powłokę, która ma wysoką wytrzymałość na rozciąganie i mocno przylega do tkanek. Raz zaaplikowany tworzy efektywną, antyseptyczną barierę przeciwko czynnikom zakaźnym lub też przeciw patogenom popularnie występującymi na sali operacyjnej. Start polimeryzacji po 1-2sekundach. Max odporność mechaniczna po 60-90sek. Temperatura polimeryzacji 45°C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Spełniając wymóg art. 284 ust. 2 i ust. 6 treść pytań wraz z wyjaśnieniami udostępniamy na stronie internetowej prowadzonego postępowania. Powyższe odpowiedzi Zamawiającego oraz zmiany stanowią integralną część SWZ i należy je uwzględnić w treści składanej oferty.

Sporządził:

.....
(Na oryginale właściwy podpis:
Inspektor Działu Zamówień Publicznych SPZOZ w Wieluniu
Magdalena Pałyga)

Zatwierdził:

.....
podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej
(Na oryginale właściwy podpis: Dyrektor SPZOZ w Wieluniu Anna Freus)