

INFORMACJA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością prowadzenia negocjacji pn: Sukcesywne dostawy jednorazowego sprzętu medycznego.
Znak sprawy: DZ-751-68/26

W nawiązaniu do art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający informuje, że Wykonawca zwrócił się z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Pytanie dotyczy **pakietu 13**

Czy Zamawiający wymaga produktów oryginalnych, czy dopuści rozwiązania równoważne?

Odp. Zamawiający nie wymaga - jeżeli producent posiada certyfikowane zamienniki kompatybilne z kardiomonitorami Nihon Kohden.

2. Pytanie do **pakietu nr 16, poz. 1**

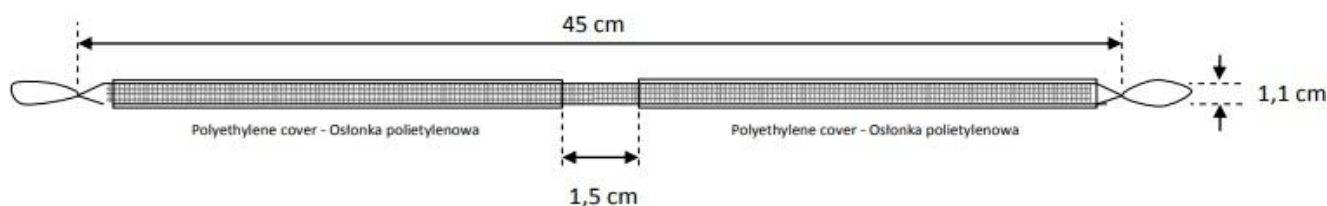
Czy Zamawiający dopuści System do operacyjnego leczenia nietrzymania moczu u kobiet

Parametry:

1. System całkowicie jednorazowy, sterylny.

2. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, jednorodna, niewchłaniałna taśma: szerokość 1,1 cm, grubość 0,34 mm, gramatura 45 g/m²

3. Atraumatyczne brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami. Taśma w bezpiecznej plastikowej (dwuczęściowej) polietylenowej osłonce, brak osłonki w środku na odcinku 1,5 cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami. Podczas implantacji nie ulega odkształceniom i nie powoduje deformacji.



Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

3. Pytanie dotyczy **pakietu 16, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści Komplet (prawa, lewa) igieł spiralnych z zamkniętym oczkiem wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej. Długość igły 20cm, średnica 4mm do implantacji przez otwory zasłonowe.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

4. Pytanie dotyczy **pakietu 1, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a' 250 szt., z przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

5. Pytanie dotyczy **pakietu 4, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 600 ml dla dzieci i 280 ml dla niemowląt?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

6. Pytanie dotyczy **Umowy §8 ust 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych: z 200,00 do 100,00 zł od każdego zdarzenia w razie niedostarczenia w terminie przedmiotu umowy lub realizacji niezgodnie z zapotrzebowaniem ilościowym i/lub asortymentowym Kupującego, Kupujący ma prawo dokonania zakupu takiego przedmiotu u osoby trzeciej (bez wezwania do dostarczenia nie dostarczonego przedmiotu umowy)?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Pytanie dotyczy **Umowy §8 ust 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie łącznej wartości kar umownych z 30% do 20% wartości Umowy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Pytanie dotyczy **Umowy**

Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Pytanie dotyczy **pakietu 1, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'250 sztuk oraz wycenę za opakowanie a'250 wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganym przez Zamawiającego z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania, tj. do 24 opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

10. Pytanie dotyczy **pakietu 8, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści Nerkę w rozmiarze +/- 5 mm (dł. x szer x wys) 245x115x50 mm, max pojemność: 900 ml, pojemność użytkowa: 700 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

11. Pytanie dotyczy **pakietu 8, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'300 sztuk oraz wycenę za opakowanie a'300 wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganym przez Zamawiającego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

12. Pytanie dotyczy **pakietu 8, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'100 sztuk oraz wycenę za opakowanie a'100 wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganym przez Zamawiającego z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania, tj. do 14 opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

13. Pytanie dotyczy **pakietu 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki należące do klasy II b lub wyższej? Klasa II b jest klasą równie rygorystyczną pod względem wymaganej dokumentacji i spełnienia wymogów bezpieczeństwa co klasa III. Wyroby klasy II b jak i klasy III spełniają poniższe parametry:

1) Wyrób medyczny, którego zakres certyfikacji wg MDR odnosi się do weryfikacji co najmniej grupy rodzajowej wyrobów, określonej przez 4 poziom nomenklatury wyrobów medycznych EMDN lub do każdego wyrobu

2) Wyrób medyczny, dla którego PSUR tworzony jest co najmniej co rok

3) Wyrób medyczny dla którego wymagane jest stworzenie instrukcji użycia

Dodatkowo pragniemy zauważyć, iż na rynku polskim, tylko jeden Producent/Wykonawca posiada strzykawki z solą sklasyfikowane w klasie III i jest to firma Becton Dickinson. Ogranicza to zasadę uczciwej konkurencji i uniemożliwia złożenie korzystniejszej oferty cenowej przez innych Wykonawców. Przy obecnych wymogach SWZ Zamawiający otrzyma tylko jedną ofertę z ceną znacznie wyższą niż średnia rynkowa.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

14. Pytanie dotyczy **pakietu 17**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie strzykawki o pojemności 3 ml w strzykawce z cylindrem odpowiadającym strzykawce o poj. 5 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

15. Pytanie dotyczy **Umowy §8 ust 3**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmniejszenie wysokości kary opisanej w ww. ustępie z 200 zł na 50 zł.

Biorąc pod uwagę możliwą niską wartość dostarczonego towaru, kara w wysokości 200 zł wydaje się być bardzo wysoka.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

16. Pytanie dotyczy **Umowy §13**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zawarcie umowy w wersji elektronicznej z wykorzystaniem kwalifikowanego podpisu elektronicznego.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

17. Pytanie dotyczy **pakietu 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień na opisany przedmiot zamówienia w ww. pakiecie w ilości minimum 5 par elektrod?

Zgoda na powyższe pozwoli na zaoferowanie korzystniejszej ceny ze względu na możliwość obniżenia kosztu wysyłki.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

18. Pytanie dotyczy **pakietu 1**

Czy Zamawiający dopuści dostawę wzierników w opakowaniach zbiorczych po 100 sztuk, przy zachowaniu łącznej wymaganej liczby 5 800 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

19. Pytanie dotyczy **pakietu 1**

Czy Zamawiający dopuści dostawę wzierników w opakowaniach zbiorczych po 100 sztuk lub po 250 sztuk, przy zachowaniu łącznej wymaganej liczby 5 800 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza opakowanie zbiorcze po 100 sztuk.

20. Pytanie dotyczy **pakietu 5**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wyraża zgodę na dostarczenie elektrod w opakowaniach po 25 sztuk.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

21. Pytanie dotyczy **pakietu 4, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o następujących parametrach:

W skład zestawu wchodzi:

- resuscytator
- maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem
- rezerwuuar tlenu
- przewód tlenowy
- Worek samorozprężalny
- Ergonomiczny kształt oraz porowata powierzchnia worka umożliwiającą pewny chwyt
- Konstrukcja umożliwiająca zmniejszenie rozmiaru podczas przechowywania/transportu
- Zastawki wykonane z silikonu
- Wszystkie modele wyposażone w zawór ograniczający ciśnienie wykonany z wytrzymałego poliwęglanu
- Maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem z zaworem umożliwiającym dostosowanie stopnia wypełnienia maski do indywidualnych potrzeb pacjenta
- Przezroczyste sklepienie maski pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta

- Rezerwuár tlenu wykonany z EVA i PP o pojemności 1600 ml dla rozmiarów pediatrycznych, 2000 ml dla dorosłych
- Dren tlenowy o długości 210 cm wzmocniony paskami wzdłużnymi na całej długości, odporny na zagięcia
- Wystandaryzowane złącze pacjenta 15F/22M
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Niesterylny
- Termin ważności: 3 lata
- Pakowanie podwójne: 1 sztuka/folia i kartonik

	Noworodek / Niemowlę (Neonate / Infant)	Dziecko (Child)	Dorosły (Adult)
Masa ciała	≤10 kg	10 kg ~ 33 kg	>33 kg
Rozmiar maski *	1	2	5
Objętość wyrzutowa	≥20 ml	≥150 ml	≥600 ml
Objętość resuscytatora	340 ± 100 ml	500 ± 200 ml	1600 ± 200 ml
Wymiary (dł. x śr.)	240 x 75 mm	245 x 95 mm	320 x 132 mm
Waga resuscytatora	350 g	410 g	600 g
Zawór ograniczający ciśnienie	40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 30-45 cm H ₂ O)	40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 30-45 cm H ₂ O)	60 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 40-60 cm H ₂ O)
Przestrzeń martwa (zawór pacjenta)	7 ml	7ml	7 ml
Opór wdechowy	<5 cm H ₂ O (przy 50 L/min)		
Opór wydechowy	<5 cm H ₂ O (przy 50 L/min)		
Objętość worka - rezerwuuar	1600 ml	1600 ml	2000 ml
Złącze pacjenta	ISO 5356-1: Ø22/15 mm		
Rekomendowane warunki użytkowania: -18°C ~ +50°C			
Przechowywanie: -40°C ~ +60°C, 40% r.h - 95% r.h			

Odp. Zamawiający dopuszcza.

22. Pytanie dotyczy **pakietu 4**

Czy Zamawiający dopuści Resuscytator jednorazowy:

- system rezerwuárový o pojemności 1500ml±200ml dorośli
- dzieci, niemowlęta 550ml±200ml,

Szczegóły produktu w tabeli:

Dla Dorosłych	Objętość worka 1500ml±200ml Maska anestetyczna PCV rozmiar 5 Rezerwuár tlenu 2000ml Dren tlenowy 2,1m Zastawka ciśnieniowa 60cm H ₂ O POP-OFF
Dla Dzieci	Objętość worka 550ml±200ml, Maska anestetyczna PCV rozmiar 2 Rezerwuár tlenu 1600ml Dren tlenowy 2,1m Zastawka ciśnieniowa 40cm H ₂ O POP-OFF

Odp. Zamawiający dopuszcza.

23. Pytanie dotyczy **Umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień na produkty z ewentualnej umowy w ilości będącej najmniejszym lub wielokrotnością najmniejszego opakowania handlowego?

Odp. Zamawiający wyraża zgody.

24. Pytanie dotyczy **pakietu 17, poz. 1 i 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do przepłukiwania zarejestrowanych w klasie II b, ogranicznik tłoka zgodny z normą ISO 7886-1 uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń steryną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pragniemy nadmienić, że klasyfikacja wyrobu jest decyzją producenta i jest zatwierdzana w Europie przez jednostkę notyfikowaną a w USA przez FDA, co gwarantuje bezpieczeństwo wyrobu medycznego

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że działając w oparciu o art. 286 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych przesuwając termin składania i otwarcia ofert na następujący:

- **Termin składania ofert upływa w dniu 10.08. 2026 r. o godz. 09:30**
- **Otwarcie ofert nastąpi w dniu: 10.08.2026 r. o godz. 10:00**

I jednocześnie zmienia się termin związania ofertą podany w punkcie 14.1 SWZ na następujący:

14.1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres 30 dni tj. do dnia 08.09.2026 r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

Z poważaniem

DYREKTOR