



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
im. Edmunda Biernackiego w Mielcu
ul. Żeromskiego 22 39-300 Mielec
KRS: 0000002538 NIP 817-17-50-893



centrala 17 78 00 100

fax. 17 78 00 273

<http://www.szpital.mielec.pl>

email: poczta@szpital.mielec.pl

SzS.ZP.261.37-2.2026.WR

Mielec, dnia 05.08.2026r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone w trybie podstawowym zgodnie z art. 275 ust. 1) ustawy PZP na sprzedaż i dostawę tlenu medycznego sprężonego dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego im. Edmunda Biernackiego w Mielcu, postępowanie znak SzS.ZP.261.37.2026

Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego w Mielcu działając w oparciu o art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2026r. poz.793 t.j.) przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

Dotyczy podpisania umowy: Czy Zamawiający podpisze umowę z Wykonawcą w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego, podpisaną przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione? Uzasadnienie (Interpretacja UZP): <https://www.uzp.gov.pl/nowe-pzp/interpretacje/pytania-instytucji-kontrolujacych/czy-zgodnie-z-przepisami-nowej-ustawy-pzp-mozna-zawrzec-umowe-w-formie-elektronicznej,-czyli-w-postaci-elektronicznej-opatrzonej-kwalifikowanym-podpisem-elektronicznym-2020-12-04>

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 2:

Dotyczy wzoru umowy § 2: Wnosimy o dopuszczenia możliwości składania zamówień na przedmiot zamówienia również przez bezpłatną platformę internetową i zarejestrowane Konto użytkownika z zastrzeżeniem aby otrzymanie zamówienia winno być każdorazowo potwierdzone przez Wykonawcę w formie e-mail

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza możliwość składania zamówień na przedmiot zamówienia również przez bezpłatną platformę internetową i zarejestrowane Konto użytkownika z zastrzeżeniem aby otrzymanie zamówienia winno być każdorazowo potwierdzone przez Wykonawcę w formie e-mail

Pytanie nr 3:

Dotyczy wzoru umowy § 9: Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie § 9 o dodatkowy zapis w brzmieniu: „Strony odpowiadają wyłącznie za normalne skutki swoich działań oraz zaniechań, z wyłączeniem utraconych korzyści.” Uzasadnienie: Powyższe zmiany mają na celu uniknięcie nieograniczonej odpowiedzialności Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy. Nieograniczona odpowiedzialność Wykonawcy mogłaby naruszać art. 112 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ nieograniczona odpowiedzialność może przewyższać wynagrodzenie brutto należne wykonawcy, a tym samym naruszać zasadę proporcjonalności.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 4:

Dotyczy wzoru umowy § 9: Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie § 9 o dodatkowy zapis w brzmieniu: „W przypadku zaistnienia okoliczności siły wyższej, przez cały czas jej trwania, wykonanie obowiązków każdej ze Stron wynikających z niniejszej umowy ulegają zawieszeniu. Nie dotyczy to jednak obowiązku regulowania wymagalnych zobowiązań pieniężnych. Siła wyższa obejmuje wszelkie zdarzenia i okoliczności będące poza kontrolą Stron, niemożliwe do przewidzenia, którym Strona nie jest w stanie zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu biznesowo uzasadnionych środków, takie jak m.in. strajk, powódź, eksplozja, awaria urządzeń lub instalacji, powstanie zbrojne, trzęsienie ziemi, rozruchy, ograniczenia powstałe na skutek przeciwdziałania rozwojowi epidemii. O fakcie zaistnienia siły wyższej Strona objęta jej oddziaływaniem winna niezwłocznie powiadomić drugą Stronę, przesyłając, o ile to możliwe, potwierdzenie właściwego organu, na którego terenie wystąpiła siła wyższa i informując o przewidywanym okresie jej trwania.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 5:

Dotyczy Grupy 1: Czy Zamawiający opisując „Tlen medyczny w butlach z zaworem zintegrowanym”, wymaga, takich jak dotychczas stosowanych, butli aluminiowych z tlenem 200 bar, z na stałe zintegrowanym z butlą modulem wyposażonym w reduktor ciśnienia, manometr wskazujący ciśnienie tlenu w butli, przepływomierz o zakresie pracy 0,5 – 15 l/min, przepływomierz z 12 różnymi zakresami przepływu (w tym zakres startowy – 0l/min), wyjście do podłączenia maski tlenowej lub kaniuli donosowej oraz system szybkiego łączenia (Quick Connector) typu AGA do podłączenia urządzeń przenośnych wymagających dostarczenia tlenu medycznego np. respirator transportowy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 1 dopuszcza butle aluminiowe z tlenem 200 bar, z na stałe zintegrowanym z butlą modulem wyposażonym w reduktor ciśnienia, manometr wskazujący ciśnienie tlenu w butli, przepływomierz o zakresie pracy 0,5 – 15 l/min, przepływomierz z 12 różnymi zakresami przepływu (w tym zakres startowy – 0l/min), wyjście do podłączenia maski tlenowej lub kaniuli donosowej oraz system szybkiego łączenia (Quick Connector) typu AGA do podłączenia urządzeń przenośnych wymagających dostarczenia tlenu medycznego np. respirator transportowy

Pytanie nr 6:

Dotyczy Grupy 1: Czy w celu zapewnienia lepszej mobilności oraz zwiększenia komfortu użytkownika Zamawiający wymaga aby waga pełnej butli z tlenem poj. 2l ze zintegrowanym zaworem nie przekraczała 4kg?, co zostało potwierdzone dokumentacją niezależnej akredytowanej jednostki badawczej lub technicznej, którą należy dołączyć do oferty jako przedmiotowy środek dowodowy w celu potwierdzenia zgodności przedmiotu oferty z zapisami SWZ oraz, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 1 dopuszcza aby waga pełnej butli z tlenem poj. 2l ze zintegrowanym zaworem nie przekraczała 4kg co zostało potwierdzone dokumentacją niezależnej akredytowanej jednostki badawczej lub technicznej

Pytanie nr 7:

Dotyczy Grupy 1: Czy w celu zapewnienia pełnej funkcjonalności oraz zwiększenia komfortu użytkownika Zamawiający wymaga aby tlen medyczny w butlach aluminiowych, z zaworem zintegrowanym był zaprojektowany i wykonany do pracy z rezonansem magnetycznym – możliwość wykonanie rezonansu w obecności butli aluminiowej (według normy ASTM 2503-05) i będzie zgodne z systemami obrazowania rezonansem magnetycznym (MRI) o indukcji magnetycznej do 3,0 tesli, a zostanie potwierdzone w dokumentacji dopuszczającej do obrotu produkt leczniczy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Grupie 1 nie wymaga aby tlen medyczny w butlach aluminiowych, z zaworem zintegrowanym był zaprojektowany i wykonany do pracy z rezonansem magnetycznym

Pytanie nr 8:

Dotyczy Grupy 2: Jednocześnie w związku z obowiązującymi przepisami prawa prosimy o rozszerzenie zapisów projektu umowy o odpowiednie zapisy dotyczące pełnionych butli, uwzględnione załącznikiem do przyszłej umowy – w załączeniu treść stosownego załącznika (poniżej).

Załącznik nr do umowy

Informacja dla Klientów zlecających napełnienie butli dla gazów medycznych, będących jednocześnie właścicielami tych butli.
1. Klient będący właścicielem butli przeznaczonej dla gazów medycznych zobowiązany jest do trwałego oznakowania butli (wybita nazwa właściciela) zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia Ministra Gospodarki, Pracy i Polityki Społecznej z dnia 23 grudnia 2003 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy produkcji i magazynowaniu gazów, napełnianiu zbiorników gazami oraz używaniu i magazynowaniu karbidu Dz.U. 2004 nr 7 poz. 59 oraz Normy PN-EN ISO 13769 Butle do gazów - Znakowanie butli (z wyłączeniem LPG) - Cechowanie. Koszty trwałego oznakowania ponosi właściciel butli.

2. W przypadku butli przeznaczonej dla gazów medycznych, przekazanej do legalizacji, informuje się, że podczas legalizacji butla zostanie: pomalowana - zgodnie z wymaganiami Normy PN-EN 1089-3:2011 Butle do gazów - Znakowanie butli (z wyłączeniem LPG) - Część 3: Kod Barwny zostanie wymieniony zawór na zawór przeznaczony dla butli medycznej zgodnie z dokumentacją będącą podstawą wprowadzenia do obrotu produktu leczniczego i Pozwoleniem na dopuszczenie do obrotu wydanym na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 29 ust. 2 ustawy Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) zostanie oznakowana - jeżeli na butli nie ma wybitych cech z nazwą Zamawiającego, Zamawiający musi określić sposób znakowania (maksymalnie 10 znaków). Wszystkie te elementy są objęte ceną legalizacji w terminie niezbędnym do wykonania tej usługi.

3. Informuje się, że w przypadku gdy butla przeznaczona dla gazów medycznych będzie posiadała ważną legalizację natomiast wygląd butli: kod barwny butli, stan powłoki farby, stopień skorodowania nie będzie zgodny z wymaganiami Normy PN-EN 1089-3:2011 Butle do gazów - Znakowanie butli (z wyłączeniem LPG) - Część 3: Kod Barwny to butla, o której mowa zostanie przekazana do malowania. Koszt malowania ponosi właściciel butli. Jeżeli na butli nie ma wybitych cech z nazwą Zamawiającego, Zamawiający może zlecić znakowanie za dodatkową opłatą dla wykonawcy. Butle, które nie są trwale oznakowane, a dla których jest wymagane malowanie – bez zgody Zamawiającego na malowanie i oznakowanie – nie będą przyjmowane.

4. Informuje się, że w przypadku konieczności wymiany zaworu (np. uszkodzenie), w terminie niezbędnym do wykonania tej czynności, w butli przeznaczonej dla gazów medycznych, posiadającej ważną legalizację, zawór może zostać wymieniony wyłącznie na zawór przeznaczony dla butli medycznej zgodnie z dokumentacją będącą podstawą wprowadzenia do obrotu produktu leczniczego i Pozwoleniem na dopuszczenie do obrotu wydanym na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 29 ust. 2 ustawy Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) Koszt wymiany zaworu ponosi właściciel butli.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ