



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Siedlcach

ul. Jana Kilińskiego 29, 08 -110 Siedlce

tel. 25 632 27 97, e-mail: sekretariat@spzoz-siedlce.pl,

www.spzoz-siedlce.pl

Siedlce dnia: 2026-01-15

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Dostawy drobnego sprzętu j.u. do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Siedlcach.

Numer referencyjny: drobny sprzęt j.u.2/549/2026

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1 Pakiet 1 (Zadanie nr 3 w FC), poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne z poliizoprenu, bezlateksowe (wewnętrzna powierzchnia pokryta polimerem), bezpudrowe, jałowe (sterylizowane radiacyjnie), mikroteksturowane, mankiet gładki rolowany rant zakończony opaską adhezyjną, szczelnie pakowane parami, anatomicznie dopasowane do kształtu dłoni, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Elastyczne, odporne na rozciąganie, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne. Grubość rękawicy na palcu 0,19 mm +/- 0,01, na dłoni 0,18mm +/- 0,01, na mankiecie 0,15mm +/- 0,01, min.dł.: 280 mm. AQL≤1,5. Opakowanie jednostkowe powinno zawierać: datę produkcji, termin ważności, numer serii oraz nazwę producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE. Pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 par. Rozmiary: 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 2 Pakiet 1 (Zadanie nr 3 w FC), poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne z neoprenu bezlateksowe (wewnętrzna powierzchnia pokryta polimerem), bezpudrowe, jałowe (sterylizowane radiacyjnie), mikroteksturowane, mankiet gładki z rolowanym rantem, szczelnie pakowane parami, anatomicznie dopasowane do kształtu dłoni, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Elastyczne, odporne na

rozciąganie, o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne. Grubość rękawicy na palcu 0,19 mm +/- 0,01, na dłoni 0,18mm +/- 0,01, na mankiecie 0,15mm +/- 0,01, min.dł.: 280 mm. AQL≤1,5. Opakowanie jednostkowe powinno zawierać: datę produkcji, termin ważności, numer serii oraz nazwę producenta, informacje w języku polskim oraz znak CE. Pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 par. Rozmiary: 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 3 Pakiet 1 (Zadanie nr 3 w FC), poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe, kremowe, kształt anatomiczny, szczelnie pakowane parami, zróżnicowane na prawą i lewą dłoń, mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowa i polimeryzowana, wewnętrzna pokryta polimerem, grubość na palcu min. 0,22mm +/- 0,02mm, na dłoni min. 0,20mm +/- 0,02mm, na mankiecie min. 0,20mm +/- 0,05mm, długość min. 304mm, poziom protein lateksu <10ug/g według EN 455-3, AQL 0,65, Pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 par. Rozmiary: 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 4 Pytania do wzoru umowy

Ad. 1. „Prosimy o dodanie do umowy zapisu dotyczącego składanych zamówień: Zamawiający będzie składał zamówienia wg bieżących potrzeb, jednak każde zamówienie będzie o wartości nie mniejszej niż 450 zł netto?”

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 5 Pytania do wzoru umowy

Ad. 2. „Prosimy o dodanie do umowy zapisu: Zamawiający gwarantuje realizację umowy w wysokości nie niższej niż 80% całkowitej wartości umowy.”

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zapis dotyczący realizacji umowy w minimum 80% jej wartości znajduje się w paragrafie 1 ustęp 3 Załącznika nr 6 – Wzór umowy

Pytanie nr 6 Pytania do wzoru umowy

Ad. 3. „W przypadku braku zgody na powyższy zapis w umowie, prosimy o deklaracje Zamawiającego w jakim stopniu % umowa zostanie na pewno zrealizowana.”

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zapis dotyczący realizacji umowy w minimum 80% jej wartości znajduje się w paragrafie 1 ustęp 3 Załącznika nr 6 – Wzór umowy

Pytanie nr 7 Czy w Zadaniu nr 38 poz. 1 Zamawiający dopuści paski testowe charakteryzujące się następującymi parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy (GDH-FAD), umożliwiający pomiar stężenia glukozy we krwi kapilarnej, żylniej, tętniczej i noworodkowej, zakres pomiaru 9-600 mg/dl, hematokryt 0-70%, brak zależności pomiaru od substancji wymienionych w załączniku A2 normy EN ISO 15197:2025, w tym bilirubiny, automatyczny wyrzut zużytego paska?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 8 Czy w Zadaniu nr 38 poz. 1 Zamawiający dopuści paski umożliwiające pobieranie krwi i pomiar glukozy z próbki uzyskanej z nakłuc w trybie AST z dłoni, przedramienia, ramienia, łydki i pięty? Prosimy o

uzasadnienie stanowiska.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 9 Prosimy o dopuszczenie w Zadaniu nr 38 poz. 1 pasków testowych o zakresie pomiaru 9-600 mg/dl, który obejmuje w całości również określony w SWZ zakres 10-600mg/dl.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 10 Prosimy o dopuszczenie w Zadaniu nr 38 poz. 1 pasków testowych o czasie pomiaru wynoszącym 5 sekund. Czynności związane z pobieraniem próbki krwi pacjenta, przygotowaniem do badania i rejestracją wyniku trwają łącznie wielokrotnie dłużej niż 5 sekund, zatem dla personelu wykonującego pomiar nie powinno mieć istotnego znaczenia, czy trwa on 4 czy 5 sekund.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 11 Prosimy o dopuszczenie w Zadaniu nr 38 poz. 3 wyceny zestawu zawierającego 3 płyny kontrolne (odpowiadające wszystkim 3 poziomom- niski, normalny i wysoki), co ułatwi precyzyjną kontrolę.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 12 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Zadaniu nr 38 poz. 1 pasków testowych do glukometru z wyrzutnikiem paska testowego umożliwiającym jego bezdotykowe usuwanie (funkcja zwiększająca higienę i bezpieczeństwo pacjentów i personelu podczas usuwania zużytego paska z glukometru)?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 13 Zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (IVDR), Załącznik I, Rozdział III, pkt 20.4.1 lit. (h) i (ab), producent pasków testowych ma obowiązek zamieścić w instrukcji obsługi informacje dotyczące możliwych znanych zakłóceń (interferencji) mogących wpływać na działanie wyrobu. Czy Zamawiający wymaga, żeby paski testowe w Zadaniu nr 38 poz. 1 były odporne na możliwe zakłócenia pomiaru spowodowane przez paracetamol stosowany w stężeniach terapeutycznych (lek stosowany powszechnie, związek potencjalnie zakłócający pomiar), co potwierdzono w instrukcji obsługi pasków dołączonej do opakowania?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 14 Testy paskowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków w nieodpowiednich warunkach

poskutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w nieogrzewanym garażu), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą w Zadaniu nr 38 certyfikatu jednostki notyfikowanej wystawionego dla wykonawcy składającego ofertę, który to certyfikat potwierdza spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Zamawiający