



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: 2026-01-16

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 Prosimy o dopuszczenie do złożenia oferty na paski i glukometry z czasem pomiaru do 5 s

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2 Zamawiający wymagał aby zaofertowane paski testowe były dopuszczone przez producenta do stosowania w każdym rodzaju krwi tj. włośniczkowa, żylna, tętnicza, pobrana od noworodków - i słusznie bo to bardzo uniwersalne i korzystne dla Zamawiającego parametry. Prosimy o uszczegółowienie tego wymogu w taki sposób aby Wykonawca potwierdził powyższe parametry w instrukcji stosowania wyrobu wydanej przez producenta. Prosimy o to, ponieważ na rynku znajdują się dystrybutorzy, którzy sami tworzą ulotki i potwierdzają parametry, których nie potwierdza producent.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza potwierdzenia powyższych parametrów w instrukcji stosowania wyrobu wydanej przez producenta

Pytanie nr 3 Prosimy o uszczegółowienie danych dot. płynów kontrolnych - Zamawiający wymagał 2 rodzajów płynów na trzech poziomach ... Czy Zamawiający miał na myśli płyny kontrolne dostarczane w fiolkach o 3 poziomach stężeń glukozy: niski, średni oraz wysoki ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zestaw zawierający 3 płyny kontrolne

Pytanie nr 4 Biorąc pod uwagę ilość glukometrów oraz czas trwania umowy sugerujemy aby Zamawiający zmienił wymóg terminu przydatności dla płynów kontrolnych po pierwszym otwarciu fiolki z min. 3 do min. 6 mc co jest aktualnie standardem dla większości oferowanych systemów pomiarowych.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza termin przydatności 6 miesięcy, wymaga terminu minimum 3 miesiące

Pytanie nr 5 Zamawiający opisując przedmiot zamówienia wymaga aby wyrób był dopuszczony do stosowania u pacjentów poddanych tlenoterapii - prosimy o dookreślenie tego wymagania ponieważ są na rynku dystrybutorzy, którzy składają oferty na paski/glukometry dla który producent w instrukcji stosowania napisał ostrzeżenie: "pacjenci poddani tlenoterapii mogą uzyskać niedokładne wyniki". Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie, iż Zamawiający nie dopuszcza pasków/glukometrów, które posiadają taki zapis w instrukcji stosowania.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta – zgodnie z OPZ

Pytanie nr 6 Prosimy o dopuszczenie glukometrów, które wyświetlają wyniki w jednostkach mg/dL - która jest powszechnie stosowana przez pacjentów i personel medyczny w Polsce. Jednoski mmol/L w praktyce nie są stosowane.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 7 Zamawiający w opz poruszył kwestię dezynfekcji glukometrów - jest to jedna z kluczowych czynności razem z ich czyszczeniem dla zachowania higieny i ograniczenia ryzyka kontaminacji. Standardem w placówkach służby zdrowia jest stosowanie środków czyszczących i dezynfekujących z dodatkiem alkoholu. Są jednak na rynku dystrybutorzy, którzy oferują glukometry dla których producent w instrukcji stosowania zabrania stosowania alkoholu jako środka czyszczącego i/lub dezynfekującego - i wymaga aby czyścić i dezynfekować glukometry w roztworze wybielacza. Zwracamy się zatem z pytaniem czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany glukometr nie zawierał w instrukcji stosowania zakazu stosowania środków czyszczących/dezynfekujących, które zawierają alkohol ?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z zapisem w opz Zamawiający wymaga , aby w instrukcji obsługi glukometru znajdowały się wytyczne dotyczące dezynfekcji urządzenia

Pytanie nr 8 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany glukometr był wyposażony w podświetlany port, do którego wsuwa się test ? taka funkcja ułatwia wykonywanie pomiarów w warunkach słabego oświetlenia, w karetkach pogotowia, pielęgniarstwie środowiskowym itp.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza , nie wymaga

Pytanie nr 9 Pytanie dotyczące treści zapisów umowy:

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

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 10 Pakiet 3, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych z neoprenu, bezlateksowych (syntetyczna powłoka polimerowa E-Z Glide jako wewnętrzna technologia wielowarstwowego ułatwienia nakładania z poliakrylem i surfaktantem), bezpudrowe, jałowe (sterylizowane radiacyjnie), gładka, chwytana, mankiet rolowany, 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 0,17mm +/- 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 11 Pakiet 3, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu lepszej identyfikacji i zwiększenia komfortu pracy lista przebadanych cytostatyków ma być umieszczona na wewnętrznej kopercie rękawic?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza , nie wymaga

Pytanie nr 12 Pakiet 3, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby rękawice były produkowane bez użycia akceleratorów chemicznych, które mogą wywoływać alergie typu I oraz IV?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza , nie wymaga

Pytanie nr 13 Pakiet 3, poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Poziom protein alergicznych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 14 Pakiet 3, poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej

kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zgodnie z SWZ

Zamawiający

[Signature]
**Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Siedlcach**

lek. med. Hanna Wilk-Manowiec