

Ciechanów dnia, 10.08.2026 r.

AT - ZP/2501/19.2/26

Uczestnicy postępowania

dotyczy: przetargu w trybie podstawowym bez negocjacji pn. **Dostawa przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych** ogłoszonego w dniu **05.08.2026** r. w **BZP**, nr ogłoszenia **2026/BZP 00379459** oraz zamieszczonego na stronie internetowej Szpitala – <https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl>

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela odpowiedzi na przesłane przez Wykonawców zapytania, dotyczące treści swz:

Lp	Pytanie	Odpowiedź
1.	Pytanie 1, pakiet 1, poz.1 Prosimy o dopuszczenie, jako równoważnego, przyrządu do infuzji (typ IS), jałowy, nietoksyczny, niepirogeny, zaopatrzony w antybakteryjny, hydrofobowy filtr powietrza z klapką , o skuteczności filtracji BFE i VFE 99,999%, stanowiący system zamknięty w myśl definicji NIOSH, rolkowy regulator przepływu, igła biorcza dwukanałowa, ścięta czteropłaszczyznowo, komora kroplowa o długości około 45mm w części przezroczystej, 20 kropli = 1ml ± 0,1ml, filtr płynu 15 µm, zacisk rolkowy, dren o długości 150 cm zakończony końcówką obrotową Luer-Lock , całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja na opakowaniu jednostkowym) pakowany pojedynczo w opakowaniu folia, z napisami w kolorze fioletowym, sterylizowany tlenkiem etylenu. Zaproponowany przyrząd jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej i jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia. Pragniemy zauważyć, że opis Zamawiającego w sposób jednoznaczny wskazuje na konkretnego producenta MARGOMED (filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,9999941-oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964% potwierdzenie wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) co stanowi naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców zawartej w art.16 oraz art.99 ustawy PZP. Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.	Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia i opublikował zaktualizowany załącznik nr 2 do SWZ w dniu 10.08.2026 r.
2.	Pytanie 2, pakiet 1, poz.1 Prosimy o dopuszczenie, jako równoważnego, przyrządu do infuzji (typ IS), jałowy, nietoksyczny, niepirogeny, zaopatrzony w antybakteryjny, hydrofobowy filtr powietrza z klapką , o skuteczności filtracji BFE i VFE 99,999%, stanowiący system	Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia i opublikował zaktualizowany załącznik nr 2 do SWZ w dniu 10.08.2026 r.

	zamknięty w myśl definicji NIOSH, rolkowy regulator przepływu, igła biorcza dwukanałowa, ścięta czteropłaszczyznowo, komora kroplowa o długości około 45mm w części przezroczystej, 20 kropli = 1ml ± 0,1ml, filtr płynu 15 µm, zacisk rolkowy, dren o długości 150 cm zakończony końcówką obrotową Luer-Lock , całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja na opakowaniu jednostkowym) pakowany pojedynczo w opakowaniu folia-papier z napisami w kolorze fioletowym, sterylizowany tlenkiem etylenu. Zaproponowany przyrząd jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej i jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia. Pragniemy zauważyć, że opis Zamawiającego w sposób jednoznaczny wskazuje na konkretnego producenta MARGOMED (filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,9999941-oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964% potwierdzenie wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) co stanowi naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców zawartej w art.16 oraz art.99 ustawy PZP. Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.	
3.	Pytanie 3, pakiet 1, poz.1 Prosimy o dopuszczenie, jako równoważnego, przyrządu do przetaczania płynów (typ IS) z długą, elastyczną komorą kroplową ze znacznikiem płynu o długości około 56 mm w części przezroczystej, ze skrzydełkami dociskowymi, nie zawierający ftalanów i lateksu, igła biorcza dwukanałowa, ścięta czteropłaszczyznowo, wyposażona w szczelny, zamykany zapowietrznik-hydrofobowy filtr powietrza, o skuteczności filtracji BFE i VFE 99,99%, stanowiący system zamknięty w myśl definicji NIOSH, filtr płynu o średnicy oczek 15 um, dren o długości 180cm, posiada precyzyjny regulator przepływu płynu z zaczepem do umocowania końcówki drenu podczas przerwy w infuzji oraz dodatkowym miejscem do umieszczenia igły biorczej po użyciu, dren zakończony nasadką z filtrem hydrofobowym uniemożliwiającym wykapanie płynu w czasie wypełniania drenu, sterylizowany tlenkiem etylenu, opaska stabilizująca przyrząd szerokość min. 60mm, opakowanie przyrządu blister - pack z napisami w kolorze czarnym. Brak ftalanów i lateksu potwierdzony informacją na opakowaniu jednostkowym. Zaproponowany przyrząd jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej i jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia. Pragniemy zauważyć, że opis Zamawiającego w sposób jednoznaczny wskazuje na konkretnego producenta MARGOMED (filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,9999941-oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964% potwierdzenie wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) co stanowi naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców zawartej w art.16 oraz art.99 ustawy PZP. Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy	Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia i opublikował zaktualizowany załącznik nr 2 do SWZ w dniu 10.08.2026 r.

	wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.	
4.	Pytanie 4, pakiet 1, poz.1 Prosimy o dopuszczenie, jako równoważnego przyrządu do przetaczania płynów typ IS z długą, elastyczną komorą kroplową o długości 5,5 cm w części przezroczystej, długość całkowita 6,3 cm, przyrząd w całości pozbawiony ftalanów i lateksu, igła biorcza ścięta czteropłaszczyznowo, wyposażona w szczelny, zamykany odpowietrznik - hydrofobowy filtr powietrza, o skuteczności filtracji BFE i VFE 99,99%, stanowiący system zamknięty w myśl definicji NIOSH, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, dren o długości 180cm, posiada precyzyjny regulator przepływu płynu o długości 5,5 cm z zaczepem do umocowania końcówki drenu podczas przerwy w infuzji oraz dodatkowym miejscem do umieszczenia igły biorczej po użyciu, dren zakończony nasadką z filtrem hydrofobowym uniemożliwiającym wykapanie płynu w czasie wypełniania drenu, opaska stabilizująca przyrząd o szerokości 2,5 cm. Brak ftalanów i lateksu potwierdzony informacją na opakowaniu jednostkowym. Nietoksyczny, niepirogenny, sterylizowany tlenkiem etylenu (EO). Opakowanie przyrządu blister – pack z napisami w kolorze niebieskim. Zaproponowany przyrząd jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej i jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia. Pragniemy zauważyć, że opis Zamawiającego w sposób jednoznaczny wskazuje na konkretnego producenta MARGOMED (filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,9999941-oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964% potwierdzenie wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) co stanowi naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców zawartej w art.16 oraz art.99 ustawy PZP. Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.	Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia i opublikował zaktualizowany załącznik nr 2 do SWZ w dniu 10.08.2026 r.
5.	Pytanie 5, pakiet 1, poz.1 Prosimy o dopuszczenie, jako równoważnego, przyrządu do przetaczania płynów (typ IS) z długą, elastyczną komorą kroplową ze znacznikiem płynu o długości około 56 mm w części przezroczystej, ze skrzydełkami dociskowymi, nie zawierający ftalanów i lateksu, igła biorcza dwukanałowa, ścięta czteropłaszczyznowo, wyposażona w szczelny, zamykany zapowietrznik-hydrofobowy filtr powietrza, o skuteczności filtracji BFE i VFE 99,99%, stanowiący system zamknięty w myśl definicji NIOSH, filtr płynu o średnicy oczek 15 um, dren o długości 180cm, posiada precyzyjny regulator przepływu płynu z zaczepem do umocowania końcówki drenu podczas przerwy w infuzji oraz dodatkowym miejscem do umieszczenia igły biorczej po użyciu, dren zakończony nasadką z filtrem hydrofobowym uniemożliwiającym wykapanie płynu w czasie wypełniania drenu, sterylizowany tlenkiem etylenu, opaska stabilizująca przyrząd szerokość min. 60mm, opakowanie przyrządu blister - pack z napisami w kolorze czarnym. Brak ftalanów i lateksu potwierdzony informacją na opakowaniu jednostkowym. Zaproponowany przyrząd jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej i jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry	Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia i opublikował zaktualizowany załącznik nr 2 do SWZ w dniu 10.08.2026 r.

i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia. Pragniemy zauważyć, że opis Zamawiającego w sposób jednoznaczny wskazuje na konkretnego producenta MARGOMED (filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,9999941-oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964% potwierdzenie wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) co stanowi naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców zawartej w art.16 oraz art.99 ustawy PZP. Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.	
--	--

Działając w oparciu o art. 135 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2026 r. poz. 793) zamawiający wydłuża następujące terminy:

1. składania ofert: z dnia 18.08.2026 r. godz. 10: 00 na 20.08.2026 r. godz. 10:00
2. otwarcia ofert: z dnia 18.08.2026 r. godz. 10:30 na 20.08.2026 r. godz. 10:30
3. związania ofertą: do dnia 18.09.2026 r.


REFERENT
 Sekcja ds. Zamówień Publicznych
Paulina Witkowska


Wiesław Babiżewski
 koordynator
 ds. zamówień publicznych


DYREKTOR
Andrzej Juliusz Kamasa