

Ciechanów dnia, 13.08.2026 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, opublikowanego na stronie internetowej Szpitala – <https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl>

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

Lp	Pytanie	Odpowiedź
1.	Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu, aby przyrządy w całości były wolne od PVC, dopuszcza przyrządy, w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.	Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje wymóg wykonania komory kroplowej z tworzywa niezawierającego PVC. Wymóg ten dotyczy komory kroplowej jako elementu, w którym płyn pozostaje podczas prowadzenia infuzji. Z tego względu kontakt płynu z materiałem komory ma odmienny charakter niż w przypadku drenu, przez który płyn przepływa. Zamawiający wymaga ponadto, aby komora była wykonana z miękkiego i elastycznego tworzywa oraz zapewniała prawidłowe napełnienie i odpowietrzenie zestawu, a także możliwość obserwacji kroplenia. Okoliczność, że Zamawiający nie wymaga wykonania całego przyrządu z materiałów niezawierających PVC, nie stanowi zatem podstawy do odstąpienia od tego wymagania w odniesieniu do komory kroplowej.
2.	Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z jednowymiarowym kodem kreskowym, na opakowaniu informacja o dacie ważności i numerze serii (LOT)?	Zamawiający częściowo wyraża zgodę. Zamawiający dopuszcza zastosowanie jedno- lub dwuwymiarowego kodu UDI, pod warunkiem że kod ten umożliwia automatyczny odczyt co najmniej numeru partii/serii (LOT) oraz daty ważności. Samo umieszczenie numeru partii/serii oraz daty ważności na opakowaniu w postaci informacji tekstowej, bez możliwości ich automatycznego odczytu z kodu, nie spełnia wymagań Zamawiającego. W związku z powyższym Zamawiający dokonuje modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie i nadaje przedmiotowemu wymaganiu następujące brzmienie: „na opakowaniu jednostkowym fabrycznie umieszczony kod UDI, jedno- lub dwuwymiarowy, umożliwiający automatyczny odczyt co najmniej numeru partii/serii (LOT) oraz daty ważności”. Pozostałe wymagania opisu przedmiotu zamówienia pozostają bez zmian.
3.	W związku z prowadzonym postępowaniem zwracamy się do Zamawiającego o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia i wyjaśnienia: Pakiet 1 Prosimy o dopuszczenie przyrządu o parametrach jak poniżej: • bez ftalanów, niepirogenny, nietoksyczny, bez lateksu • informacja na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzająca brak zawartości	Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia opublikowanego w dniu 10.08.2026 r.

ftalanów i lateksu • opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia • na opakowaniu indywidualnym obrazkowa instrukcja użycia • ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowa, (z 4 otworami) w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS; odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany klapką • przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml$\pm$0,1 ml, • całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm) • komora kroplowa z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15μm, • rolkowy regulator przepływu • łącznik LUER-LOCK z osłonką • sterylizowany tlenkiem etylenu, • długość drenu 150 cm, • wykonany z bezpiecznego, medycznego PVC, • bez dodatkowego zaczeu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada żebrowaną osłonę z tworzywa sztucznego • bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie, • zabezpieczenie kolca w postaci osłony, kolec biorczy w kolorze białym • może być używany przez 96 godzin.(oświadczenie producenta) • Filtracja – współczynnik BFE i VFE w filtrze odpowietrznika wynoszą > lub = 99% • przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych, bezpieczny, z filtrami w odpowietrzniku skutecznymi w min. 99,99999% dla bakterii i 99,999% dla wirusów • przyrząd stanowi system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH • Opakowanie pośrednie folia PE – 25 szt, karton zbiorczy 400 szt	
--	--

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 20.08.2026 r. godz. 10: 00 na 24.08.2026 r. godz. 10:00
2. otwarcia ofert: z dnia 20.08.2026 r. godz. 10:30 na 24.08.2026 r. godz. 10:30
3. związania ofertą: do dnia 22.09.2026 r.


DYREKTOR
Andrzej Juliusz Kamasa


REFERENT
Sekcja ds. Zamówień Publicznych
Paulina Witkowska


Wiesław Babiński
koordynator
ds. zamówień publicznych