

SzS.ZP.261.13-2.2026.MD

Mielec, dnia 16.03.2026r.

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 aparatury medycznej dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego im. Edmunda Biernackiego w Mielcu, znak SzS.ZP.261.13.2026

Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego w Mielcu działając w oparciu o art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024r. poz. 1320 t.j.) przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1, dotyczy Grupa 1: Defibrylator - 1 szt., pozycja „Zakres wzmocnienia sygnału EKG od 0,5 do 4cm/Mv, 8 poziomów wzmocnienia”:

W związku z faktem, że opisana przez Zamawiającego funkcjonalność, która jest charakterystyczna dla defibrylatora Lifepak 15, którego wyłącznym, autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski, co stoi w sprzeczności z art. 99 podpunkt 4 oraz 5 ustawy o Zamówieniach Publicznych, jest firma Stryker Polska, wnosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, który umożliwia monitorowanie EKG z 3, 5 oraz 12 odprowadzeń, dokonuje pomiaru akcji serca w zakresie od 18 do 300 ud. Min, posiada funkcję wzmocnienia zapisu EKG o wartości 0,25x, 0,5x, 1x, 2x oraz tryb auto, który dostosowuje wielkość krzywej EKG tak by zapis EKG o największej amplitudzie zajmował 50% miejsca dostępnego na ekranie oraz nie posiada funkcji wykrywania oraz wyświetlania impulsów stymulatora implementowanego.

Pragniemy zwrócić uwagę, że Zamawiający określa ten parametr jako element obligatoryjny co skutkuje odrzuceniem oferty wykonawcy, który posiada rozwiązanie posiadające inne równie istotne funkcjonalności niż opisane przez Zamawiającego. Jest to działanie nadmiarowe, ograniczające dostęp do zamówienia wykonawcom oferującym rozwiązania równoważne pod względem medycznym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 2, dotyczy Grupa 1: Defibrylator - 1 szt., pozycja „Łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie na żądanie. Mocowanie łyżek twardych bezpośrednio w obudowie urządzenia”:

W związku z faktem, że opisana przez Zamawiającego funkcjonalność, która jest charakterystyczna dla defibrylatora Lifepak 15, którego wyłącznym, autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski, co stoi w sprzeczności z art. 99 podpunkt 4 oraz 5 ustawy o Zamówieniach Publicznych, jest firma Stryker Polska, wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, który do przechowywania łyżek defibrylacyjnych wykorzystuje torbę dołączaną do modułu defibrylatora stymulatora.

Nasze pytanie wynika z faktu, że najnowsze badania oraz doświadczenia personelu medycznego wskazują jednoznacznie, że stosowanie elektrod miękkich zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego, a łyżki twarde są stosowane jako alternatywa na wypadek zaistnienia sytuacji losowej takiej jak np. brak dostępu do elektrod miękkich.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, który umożliwia wykonanie kardiowersji oraz defibrylacji zarówno w trybie manualnym jak i automatycznym przy użyciu elektrod miękkich jak i łyżek twardych, gdzie zarówno elektrody jak i łyżki twarde są przechowywane w torbie stanowiącej część defibrylatora.

Pragniemy również zwrócić uwagę Zamawiającego, że określił ten parametr jako obligatoryjny i jednocześnie niepunktowany. Oznacza to, że oferent mający sprzęt o lepszych parametrach klinicznych (np. wydajniejsza bateria, mniejsza waga), ale wykorzystujące inne, równie praktyczne rozwiązanie zamiast wymaganego przez Zamawiającego zostanie odrzucony. Jest to działanie nadmiarowe, ograniczające dostęp do zamówienia wykonawcom oferującym rozwiązania równoważne pod względem medycznym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Przedmiotowa dostawa finansowana jest w ramach projektu pn: "Zakup urządzeń i wyrobów medycznych niezbędnych do realizacji świadczeń w zakresie diagnostyki i leczenia onkologicznego na poziomie SOŁO I w Szpitalu Specjalistycznym im.

Edmunda Biernackiego w Mielcu" w ramach Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności – komponentu D „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia” będącego elementem Inwestycji Inwestycja D1.1.1 „Rozwój i modernizacja infrastruktury centrów opieki wysokospecjalistycznej i innych podmiotów leczniczych”

Pytanie nr 3, dotyczy Grupa 1: Defibrylator - 1 szt., pozycja „Łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie na żądanie. Mocowanie łyżek twardych bezpośrednio w obudowie urządzenia”:

W związku z faktem, że opisana przez Zamawiającego funkcjonalność, która jest charakterystyczna dla defibrylatora Lifepak 15, którego wyłącznym, autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski, co stoi w sprzeczności z art. 99 podpunkt 4 oraz 5 ustawy o Zamówieniach Publicznych, jest firma Stryker Polska, wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, umożliwiającego automatyczny wydruk po każdej defibrylacji, obejmujący dane pacjenta, parametry życiowe oraz krzywą EKG bez względu na rodzaj zastosowanych łyżek?

Pragniemy zwrócić uwagę, że proponowane, przez nas rozwiązanie sprowadza się do tego samego efektu, a jedynie jest realizowane w inny- podobny sposób. Automatyczny wydruk pozwala obsługującemu defibrylator na brak konieczności pamiętania o wciśnięciu konkretnego przycisku i skoncentrowaniu się na pacjencie.

Pragniemy również zwrócić uwagę Zamawiającego, że określił ten parametr jako obligatoryjny i jednocześnie niepunktowany. Oznacza to, że oferent mający sprzęt o lepszych parametrach klinicznych (np. wydajniejsza bateria, mniejsza waga), ale wykorzystujące inne, równie praktyczne rozwiązanie zamiast wymaganego przez Zamawiającego zostanie odrzucony. Jest to działanie nadmierowe, ograniczające dostęp do zamówienia wykonawcom oferującym rozwiązania równoważne pod względem medycznym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 4, dotyczy Grupa 1: Defibrylator - 1 szt., pozycja „Pełna obsługa defibrylatora z łyżek defibrylacyjnych zewnętrznych (wybór energii, defibrylacja, wydruk start/stop na żądanie), także przy zainstalowanych nakładkach pediatricznych/neonatologicznych”:

W związku z faktem, że opisana przez Zamawiającego funkcjonalność, która jest charakterystyczna dla defibrylatora Lifepak 15, którego wyłącznym, autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski, co stoi w sprzeczności z art. 99 podpunkt 4 oraz 5 ustawy o Zamówieniach Publicznych, jest firma Stryker Polska, wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, umożliwiającego automatyczny wydruk po każdej defibrylacji, obejmujący dane pacjenta, parametry życiowe oraz krzywą EKG bez względu na rodzaj zastosowanych łyżek?

Pragniemy zwrócić uwagę, że proponowane, przez nas rozwiązanie sprowadza się do tego samego efektu, a jedynie jest realizowane w inny- podobny sposób. Automatyczny wydruk pozwala obsługującemu defibrylator na brak konieczności pamiętania o wciśnięciu konkretnego przycisku i skoncentrowaniu się na pacjencie.

Pragniemy również zwrócić uwagę Zamawiającego, że określił ten parametr jako obligatoryjny i jednocześnie niepunktowany. Oznacza to, że oferent mający sprzęt o lepszych parametrach klinicznych (np. wydajniejsza bateria, mniejsza waga), ale wykorzystujące inne, równie praktyczne rozwiązanie zamiast wymaganego przez Zamawiającego zostanie odrzucony. Jest to działanie nadmierowe, ograniczające dostęp do zamówienia wykonawcom oferującym rozwiązania równoważne pod względem medycznym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 5, dotyczy Grupa 1: Defibrylator - 1 szt., pozycja „Protokół energetyczny - zakres dostarczanej energii 2 do 360 J”:

W związku z faktem, że opisana przez Zamawiającego funkcjonalność, która jest charakterystyczna dla defibrylatora Lifepak 15, którego wyłącznym, autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski, co stoi w sprzeczności z art. 99 podpunkt 4 oraz 5 ustawy o Zamówieniach Publicznych, jest firma Stryker Polska, wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, umożliwiającego defibrylację asynchroniczną oraz synchroniczną w zakresie energii od 2 do 200 J przy zaoferowaniu 43 poziomów energii, przy zastosowaniu kondensatorów generujących wyższe napięcie, oraz zakresie pomiaru impedancji 15 Ω do 600 Ω co pozwala na osiągnięcie tego samo efektu klinicznego przy użyciu niższej energii.

Najnowsze badania oraz wytyczne wskazują, że obydwa protokoły są równoważne. Główna różnica polega na kształcie krzywej defibrylacji oraz osiąganych przez nią wartościach czasu, natężenia oraz napięcia. Istotnym elementem jest również to, że w przypadku użycia niskoenergetycznego protokołu, szczytowe natężenie prądu jest bardzo zbliżone do średniego natężenia, co pozwala na ograniczenie ryzyka uszkodzenia mięśnia sercowego podczas zabiegu elektroterapii.

Pragniemy również zwrócić uwagę Zamawiającego, że określił ten parametr jako obligatoryjny i jednocześnie niepunktowany. Oznacza to, że oferent mający sprzęt o lepszych parametrach klinicznych (np. wydajniejsza bateria, mniejsza waga), ale wykorzystujące inne, równie praktyczne rozwiązanie zamiast wymaganego przez Zamawiającego zostanie odrzucony. Jest to działanie nadmierowe, ograniczające dostęp do zamówienia wykonawcom oferującym rozwiązania równoważne pod względem medycznym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 6, dotyczy Grupa 1: Defibrylator - 1 szt. pozycja „ Częstość stymulacji 40-170 impulsów/minutę”:

Przedmiotowa dostawa finansowana jest w ramach projektu pn: "Zakup urządzeń i wyrobów medycznych niezbędnych do realizacji świadczeń w zakresie diagnostyki i leczenia onkologicznego na poziomie SOLO I w Szpitalu Specjalistycznym im. Edmunda Biernackiego w Mielcu" w ramach Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności – komponentu D „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia” będącego elementem Inwestycji Inwestycja D1.1.1 „Rozwój i modernizacja infrastruktury centrów opieki wysokospecjalistycznej i innych podmiotów leczniczych”

W związku z faktem, że opisana przez Zamawiającego funkcjonalność, która jest charakterystyczna dla defibrylatora Lifepak 15, którego wyłącznym, autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski, co stoi w sprzeczności z art. 99 podpunkt 4 oraz 5 ustawy o Zamówieniach Publicznych, jest firma Stryker Polska, wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, dokonującego nieinwazyjnej stymulacji w trybie fix oraz demand w zakresie od 30 do 150 imp/ min oraz w trybie overdrive od 30 do 300 imp/ min. Pragniemy zwrócić uwagę, że stymulacja pacjenta z bradykardią do wartości 150 ud/ min jest już wartością bardzo dużą i według naszej wiedzy nie ma uzasadnionego medycznego powodu by przekraczać tą wartość. Pragniemy również zwrócić uwagę Zamawiającego, że określił ten parametr jako obligatoryjny i jednocześnie niepunktowany. Oznacza to, że oferent mający sprzęt o lepszych parametrach klinicznych (np. wydajniejsza bateria, mniejsza waga), ale wykorzystujące inne, równie praktyczne rozwiązanie zamiast wymaganego przez Zamawiającego zostanie odrzucony. Jest to działanie nadmierowe, ograniczające dostęp do zamówienia wykonawcom oferującym rozwiązania równoważne pod względem medycznym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 7, dotyczy Grupa 1: Defibrylator - 1 szt. pozycja „Zakres regulacji amplitudy impulsów stymulujących 0 -200 mA”:

W związku z faktem, że opisana przez Zamawiającego funkcjonalność, która jest charakterystyczna dla defibrylatora Lifepak 15, którego wyłącznym, autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski, co stoi w sprzeczności z art. 99 podpunkt 4 oraz 5 ustawy o Zamówieniach Publicznych, jest firma Stryker Polska, wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, umożliwiającego stymulację w zakresie natężenia od 0 do 150 mA. Powyższa prośba opiera się na fakcie, że wysokie natężenie nie są potrzebne w defibrylatorach wykorzystujących nowoczesne, niskoenergetyczne protokoły elektroterapii. Wytyczne, również i w tym miejscu nie precyzują dokładnej energii stymulacji.

Pragniemy również zwrócić uwagę Zamawiającego, że określił ten parametr jako obligatoryjny i jednocześnie niepunktowany. Oznacza to, że oferent mający sprzęt o lepszych parametrach klinicznych (np. wydajniejsza bateria, mniejsza waga), ale wykorzystujące inne, równie praktyczne rozwiązanie zamiast wymaganego przez Zamawiającego zostanie odrzucony. Jest to działanie nadmierowe, ograniczające dostęp do zamówienia wykonawcom oferującym rozwiązania równoważne pod względem medycznym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 8, dotyczy Grupa 1: Defibrylator - 1 szt. pozycja „ Szerokość papieru 100 mm”:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora dokonującego wydruku na papierze o szerokości 106 mm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 9, dotyczy Grupa 1: Defibrylator - 1 szt. pozycja „ Czas pracy urządzenia na jednym akumulatorze – 180 minut monitorowania lub 210 defibrylacji x 360J”:

W związku z faktem, że opisana przez Zamawiającego funkcjonalność, która jest charakterystyczna dla defibrylatora Lifepak 15, którego wyłącznym, autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski, co stoi w sprzeczności z art. 99 podpunkt 4 oraz 5 ustawy o Zamówieniach Publicznych, jest firma Stryker Polska, wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, który pozwala na co najmniej 10 godzin ciągłego monitorowania pacjenta oraz wykonanie co najmniej 200 wyładowań maksymalną energią 200J.

Pragniemy również zwrócić uwagę Zamawiającego, że określił ten parametr jako obligatoryjny i jednocześnie niepunktowany. Oznacza to, że oferent mający sprzęt o lepszych parametrach klinicznych (np. wydajniejsza bateria, mniejsza waga), ale wykorzystujące inne, równie praktyczne rozwiązanie zamiast wymaganego przez Zamawiającego zostanie odrzucony. Jest to działanie nadmierowe, ograniczające dostęp do zamówienia wykonawcom oferującym rozwiązania równoważne pod względem medycznym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 10, dotyczy Grupa 1: Defibrylator - 1 szt. pozycja „ Ilość defibrylacji z energią 360 J przy pracy z dwóch akumulatorów - 420”:

W związku z faktem, że opisana przez Zamawiającego funkcjonalność, która jest charakterystyczna dla defibrylatora Lifepak 15, którego wyłącznym, autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski, co stoi w sprzeczności z art. 99 podpunkt 4 oraz 5 ustawy o Zamówieniach Publicznych, jest firma Stryker Polska, wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, który pozwala na co najmniej 10 godzin ciągłego monitorowania pacjenta oraz wykonanie co najmniej 200 wyładowań maksymalną energią 200J.

Pragniemy również zwrócić uwagę Zamawiającego, że określił ten parametr jako obligatoryjny i jednocześnie niepunktowany. Oznacza to, że oferent mający sprzęt o lepszych parametrach klinicznych (np. wydajniejsza bateria, mniejsza waga), ale wykorzystujące inne, równie praktyczne rozwiązanie zamiast wymaganego przez Zamawiającego zostanie odrzucony. Jest to

Przedmiotowa dostawa finansowana jest w ramach projektu pn: "Zakup urządzeń i wyrobów medycznych niezbędnych do realizacji świadczeń w zakresie diagnostyki i leczenia onkologicznego na poziomie SOLO I w Szpitalu Specjalistycznym im.

Edmunda Biernackiego w Mielcu" w ramach Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności – komponentu D „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia” będącego elementem Inwestycji Inwestycja D1.1.1 „Rozwój i modernizacja infrastruktury centrów opieki wysokospecjalistycznej i innych podmiotów leczniczych”

działanie nadmiarowe, ograniczające dostęp do zamówienia wykonawcom oferującym rozwiązania równoważne pod względem medycznym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 11, dotyczy Grupa 1: Defibrylator - 1 szt. pozycja „Codzienny auto test poprawności działania urządzenia bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia. Potwierdzenie poprawności działania z datą, godziną, numerem aparatu umieszczone na wydruku.”:

W związku z faktem, że opisana przez Zamawiającego funkcjonalność, która jest charakterystyczna dla defibrylatora Lifepak 15, którego wyłącznym, autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski, co stoi w sprzeczności z art. 99 podpunkt 4 oraz 5 ustawy o Zamówieniach Publicznych, jest firma Stryker Polska, wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, który wykonuje test przy każdym uruchomieniu urządzenia.

Oferowane przez nas rozwiązanie sprowadza się do tego samego efektu jakim jest potwierdzenie gotowości aparatu do pracy. Pragniemy również zwrócić uwagę Zamawiającego, że określił ten parametr jako obligatoryjny i jednocześnie niepunktowany. Oznacza to, że oferent mający sprzęt o lepszych parametrach klinicznych (np. wydajniejsza bateria, mniejsza waga), ale wykorzystujące inne, równie praktyczne rozwiązanie zamiast wymaganego przez Zamawiającego zostanie odrzucony. Jest to działanie nadmiarowe, ograniczające dostęp do zamówienia wykonawcom oferującym rozwiązania równoważne pod względem medycznym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 12, dotyczy, SWZ VI. Termin wykonania zamówienia:

Pytamy, czy Zamawiający wydłuży termin wykonania zamówienia dla Grupy 1 – defibrylatory z 21 dni do 50 dni od podpisania umowy ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 13, dotyczy, Czas reakcji serwisu:

Pytamy czy Zamawiający wyrazi zgodę na czas reakcji serwisu do 72 godzin od zgłoszenia usterki ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 14, dotyczy Grupa 4 Pkt. 15:

W opisie przedmiotu zamówienia wskazano, że oferowany trener laparoskopowy ma być wyrobem medycznym. Większość dostępnych na rynku trenerów laparoskopowych nie posiada statusu wyrobu medycznego w rozumieniu rozporządzenia MDR 2017/745 i nie jest zarejestrowana w bazie EUDAMED ani w polskim rejestrze wyrobów medycznych Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby oferowany trener posiadał faktyczny status wyrobu medycznego (certyfikat zgodności / deklaracja zgodności UE / numer w EUDAMED), czy dopuszcza również trenery szkoleniowe bez tego statusu (opodatkowane 23% VAT)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza trener bez statusu wyrobu medycznego.

Przedmiotowa dostawa finansowana jest w ramach projektu pn: "Zakup urządzeń i wyrobów medycznych niezbędnych do realizacji świadczeń w zakresie diagnostyki i leczenia onkologicznego na poziomie SOLO I w Szpitalu Specjalistycznym im. Edmunda Biernackiego w Mielcu" w ramach Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności – komponentu D „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia” będącego elementem Inwestycji Inwestycja D1.1.1 „Rozwój i modernizacja infrastruktury centrów opieki wysokospecjalistycznej i innych podmiotów leczniczych”