

RSPR/TP/4-D/2026 odp.

Radom, dnia 17.03.2026r.

Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt. 1 ustawy Pzp **pn. Zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla potrzeb Radomskiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Radomiu o nr ref.: RSPR/TP/4-D/2026**

Zamawiający - Radomska Stacja Pogotowia Ratunkowego z siedzibą w Radomiu przy ul. Tochtermana 1, działając na podstawie art. 284 ust. 2 w związku z ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024 poz. 1320 ze zm.), udziela wyjaśnień treści SWZ, na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Pzp udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami, bez ujawniania źródła zapytania, na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024 poz. 1320 ze zm.), zmienia treść SWZ. W związku z faktem, iż zmiana treści SWZ wymaga od wykonawców dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą treści SWZ i przygotowanie ofert, Zamawiający zgodnie z art. 286 ust. 3 ustawy Pzp przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny na ich przygotowanie.

Informację o przedłużonym terminie składania ofert Zamawiający zamieszcza w ogłoszeniu o zmianie ogłoszenia zgodnie z art. 286 ust. 6 Ustawy Pzp, oraz na podstawie art. 286 ust. 5 informuje wykonawców o przedłużonym terminie składania ofert przez zamieszczenie informacji na stronie internetowej prowadzonego postępowania oraz na podstawie art. 286 ust. 7 dokonaną zmianę treści SWZ udostępnia poprzez zamieszczenie informacji na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Część nr 1 – Sprzęt jednorazowy różny

1. Pytanie nr 1:

Pytanie nr 1, część 1, pozycje 18, 19, 20, 21

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach cewniki Foley'a wykonane z lateksu silikonowanego, z informacją o maksymalnym czasie utrzymania cewnika w ciele pacjenta w postaci oświadczenia producenta? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny, czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymagalnych.

2. Pytanie nr 2:

Pytanie nr 2, część 1, pozycje 30, 31, 32, 33, 34

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach kaniule do długotrwałych wlewów dożylnych z filtrem hydrofobowym zamiast zastawki antyzwrotnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w w/w pozycjach kaniule z filtrem hydrofobowym. Opis przedmiotu zamówienia w w/w pozycjach zostaje zmodyfikowany poprzez dodanie zwrotu: „lub filtrem hydrofobowym”.

3. Pytanie nr 3:

Pytanie nr 3, część 1, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji kaniulę o przepływie 126ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w pozycji 32 kaniule o przepływie 126ml/min. Opis przedmiotu zamówienia zostaje zmodyfikowany poprzez wprowadzenie zapisu: *przepływ 125ml/min lub 126ml/min.*

4. Pytanie nr 4:

Pytanie nr 4, część 1, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji filtr oddechowy pediatryczny elektrostatyczny, bakteryjno - wirusowy, sterylny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem do kapnografii zamykanym korkiem, waga 9g, przestrzeń martwa 10ml?

Odpowiedź: Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny, czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Zamawiający wprowadza zmianę w opisie przedmiotu zamówienia poprzez dodanie zapisu: *lub przestrzeń martwa 10ml.*

5. Pytanie nr 5:

Pytanie nr 5, część 1, pozycja 40, 41, 42, 43

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach zamiast opisanych rękawic, rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie. Wewnętrzna warstwa zawierająca środek pielęgnujący dłonie - żel aloesowy – posiadające oświadczenie producenta oraz formułę ułatwiająca zakładanie rękawic na wilgotną dłoń. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - posiadające badania z jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,18mm (+/-0,03), dłoni min 0,10 mankiecie min. 0,10mm, długość min. 280mm. AQL 0,65. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie? Rozmiary pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny, czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Zamawiający wprowadza zmianę w opisie przedmiotu zamówienia poprzez dodanie zapisu: *lub składane na pół.*

6. Pytanie nr 6:

Pytanie nr 6, część 1, pozycja 96

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji, wziernik j.u. do otoskopu plastikowy rozmiar 4,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zmianę w opisie przedmiotu zamówienia poprzez dodanie zapisu: *lub rozmiar 4,0 mm.*

Część nr 2 – Przyrządy do udrażniania dróg oddechowych

7. Pytanie nr 1:

Część 2, poz. 51 – Czy Zamawiający dopuści stabilizator z mocowaniem pionowym jak na zdjęciu poniżej?



Odpowiedź: Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny, czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymagalnych.

Część nr 3 – Elektrody EKG

8. Pytanie nr 1:

Zadanie 3 poz.1-2

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla najmniejszego opakowania handlowego zawierającego 50 sztuk elektrod?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza podania w ww. pozycji ceny jednostkowej dla najmniejszego opakowania handlowego zawierającego 50 sztuk elektrod.

9. Pytanie nr 2:

Zadanie 3 poz.1

Czy Zamawiający dopuści elektrody okrągłej z języczkiem fi 30mm. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny, czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymagalnych. Zamawiający wyjaśnia, że wymiar 30mm X 24mm dotyczy powierzchni przylepnej elektrody bez języczka.

10. Pytanie nr 3:

Zadanie 3 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie elektrody o wymiarach 55x40mm. W pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia OPZ w poz. Nr 2 na następujący:

Elektroda EKG, jednorazowego użytku dla dorosłych, podłoże z pianki PE, żel ciekły, czujnik AgCl, o wymiarach 43x51mm lub 55x40 mm.

Część nr 6 - Elektrody kompatybilne z Lifepack

11. Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający określił w OPZ parametry wymagane. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymaganych.

12. Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający określił w OPZ parametry wymagane. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymaganych.

13. Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych). Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający określił w OPZ parametry wymagane. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymaganych.

14. Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz zgodnych z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation) zalecających stosowanie odpowiednich elektrod, przy założeniu optymalnej wielkości elektrod do defibrylacji 12 cm².

W związku z brakiem powiązań prawnych z producentami elektrod niewymienionych w CE defibrylatora i braku testów potwierdzających pełną kompatybilność, producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający określił w OPZ parametry wymagane. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymaganych.

Część nr 8 – Środki do dezynfekcji

15. Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści chusteczki Oxivir Sporicide Wipe, wykazujący spektrum bójcze B, F (Candida albicans), V (Polio, Adeno, Noro), S w czasie 1 min. oraz F (A. brasiliensis) i Tbc (M. avium) w czasie 5 min.; w opakowania typu tuba o pojemności 80szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny, czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymagalnych.

16. Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści preparat Oxivir Sporicide, wykazujący spektrum bójcze B, F (Candida albicans), V (Polio, Adeno, Noro), S w czasie 1 min. oraz F (A. brasiliensis) i Tbc (M. avium) w czasie 5 min.; spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny, czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymagalnych.

17. Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści preparat Lysoformin Plus Schaum, na bazie QAV, alkiloaminy i pochodnej guanidyny, wykazujący spektrum bójcze B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) w czasie 5 min. oraz Papova i Tbc (M. tuberculosis i M. avium) w czasie 15 min., spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny, czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymagalnych.

18. Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści chusteczki Mediwipes DM Premium, o szerokim spektrum działania: B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Adeno, Noro) do 5 min., wymiar pojedynczej chusteczki 18cmx20cm., pojemności 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny, czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymagalnych.

19. Pytanie nr 5:

Cześć 8, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowych do użycia, sporobójczych chusteczek na bazie kwasu nadoctowego, zawierających nadtlenek wodoru i kwas octowy, do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych inwazyjnych i nieinwazyjnych, w tym inkubatorów, sond do przezprętykowej echokardiografii (TEE), wzierników nosowo-gardłowych (otorynolaryngologia), sond

USG i wszelkiego rodzaju powierzchni, o wysokiej kompatybilności materiałowej. Może być stosowany na oddziałach pediatrycznych oraz noworodkowych. Skuteczne wobec: w warunkach wysokiego obciążenia bakteriobójczo, drożdżakobójczo, Polyoma SV40 **do 1min.**, grzybobójczo, prątkobójczo, wirusobójczo, sporobójczo wobec spor *C.difficile* **do 5min.** Przebadane zgodnie z EN w tym EN 16615 oraz EN 17126. Opakowanie – pojemnik a 50szt. chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny IIb.

Odpowiedź: Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny, czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymagalnych.

20. Pytanie nr 6:

Cześć 8, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowych do użycia, bezalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych małych powierzchni wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (pleksiglas), inkubatory, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic USG. Bez aldehydów, związków nadtlenowych, o wymiarach 20cmx20cm. Nasączone mieszaniną na bazie alkilu chlorku dimetylobenzyloamonu, chlorku didecyloдимetyloamonu, alkilu chlorku etylobenzyloamonu. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Przebadane dermatologicznie. Skuteczny: bakteriobójczo, drożdżakobójczo, bójczo wobec wirusów otoczkowych (Vaccinia), Polyoma SV40, rota **w 1min.**, Noro **w 15min.** Niepozostawiają smug na powierzchniach. Przebadane wg normy 16615. Opakowanie – tuba, 200szt. chusteczek. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny, czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymagalnych.

Część nr 10 – Różne produkty medyczne

21. Pytanie nr 1:

Część 10, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści króciec łączący stożkowy?

Odpowiedź: Na tym etapie postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny, czy wymienione w pytaniu wszystkie parametry spełniają wymagania minimalne. Zamawiający nie wprowadza zmian w zakresie parametrów wymagalnych.

Zmiany SWZ:

Zamawiający informuje, że w związku z udzielonymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami w SWZ i załącznikach, zamieści ujednolicony tekst SWZ oraz załączników, w których dokonał zmiany.

Zmiany są widoczne, opracowane na czerwono.



Radomska Stacja Pogotowia Ratunkowego w Radomiu

26-600 Radom, ul. Tochtermana 1

www.pogotowie.radom.pl

tel./ fax (48) 362-48-47 e-mail: pogotowie@pogotowie.radom.pl

NIP: 948-16-68-643 REGON: 670206286

Zamawiający informuje jednocześnie, że przesuwa termin składania ofert w niniejszym postępowaniu na:

Pierwotnie określony:

Termin składania ofert: do dnia 20.03.2026r. do godziny 10:00

Termin otwarcia ofert: 20.03.2026r. godzina 10:30

Termin związania ofertą: 18.04.2026r.

Zmienia się na:

Termin składania ofert: do dnia 25.03.2026r. do godziny 10:00

Termin otwarcia ofert: 25.03.2026r. godzina 10:30

Termin związania ofertą: 23.04.2026r.

Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu, w jakim zamawiający ma obligatoryjny ustawy obowiązek udzielania odpowiedzi na złożone pytania, czy wnioski.

Wykonawca kierując się należyłą starannością w ubieganiu się o udzielenie zamówienia publicznego, obowiązany jest śledzić wszelkie informacje i zmiany umieszczane na platformie e-zamówienia, stronie prowadzonego postępowania przez Zamawiającego, w zakresie, jakim wykonawca jest zainteresowany.

Elżbieta Cieślak

.....
Dyrektor Radomskiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Radomiu

Sporządziła: Iwona Wierzbicka