

**WOJSKOWY OŚRODEK FARMACJI  
I TECHNIKI MEDYCZNEJ**

ul. Wojska Polskiego 57  
05-430 Celestynów



Celestynów, dn. 09 lipca 2020 r.

**DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH**

**Dotyczy:** *Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pt: „Dostawa Indywidualnego Zestawu Medycznego IPMed” - sprawa nr WOFiTM/2 1/2020/PN.*

Na podstawie z art. 38 ust. 2 i 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), Zamawiający udziela wyjaśnień oraz zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu.

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ:**

**Pytanie nr 1 – dotyczy opakowania IPMED**

Dotyczy taśmy samozaczepnej:

Prosimy o dopuszczenie taśmy samozaczepnej o następujących parametrach przy zachowaniu pozostałych wymagań WTT :

- całkowitej wysokości rozdzielonej taśmy haczyk: 2,0 mm (+/- 0,2 mm)
- całkowitej wysokości rozdzielonej taśmy pętelka: 2,3 mm (+/- 0,3 mm)
- gramatura haczyk: 325 gr/ m<sup>2</sup> (+/-10%)
- gramatura pętelka: 320 gr/ m<sup>2</sup> (+/-10%)

**Odpowiedź:** Ze względu na niewielkie odstępstwo wskazanych parametrów od wymagań WET zamawiający wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań WET.

**Pytanie nr 2 – dotyczy opakowania IPMED**

Dotyczy nici:

Czy Zamawiający dopuści nici techniczne o gęstości liniowej 224 \* 3 dtex przy zachowaniu pozostałych wymagań WET?

Czy Zamawiający dopuści nici techniczne:

Materiał:

materiał: rdzeń poliestrowy z bawełnianym oplotem

- gęstość liniowa: 400x2 dtex ±5%
- wytrzymałość na zrywanie: 3400 cN ±5%

- rozciągliwość: 20-25% – kolor: zielony (dopasowany do maskowania wz. 93)
- atest dotyczący braku szkodliwości dla człowieka, dopuszczalny jest dokument/oświadczenie wystawione przez producenta zgodnie z wymogami konwencji REACH.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania WET w powyższym zakresie.

### **Pytanie nr 3 – dotyczy terminu dostawy**

W związku z obecną sytuacją na świecie wywołaną pandemią Covid - 19, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu dostawy do 90 dni od daty podpisania umowy dla zamówień gwarantowanych oraz 90 dni od daty złożenia zamówienia opcjonalnego. Obecna sytuacja w znaczący sposób utrudnia jakiegokolwiek procesy logistyczne, a terminy dostaw sprzętu medycznego uległy wydłużeniu w czasie.

**Odpowiedź:** Zamawiający w dniu 19.06.2020 r. dokonał modyfikacji SIWZ w tym zakresie.

### **Pytanie nr 4 – dotyczy rękawiczki medyczne**

W związku z obecną sytuacją na świecie wywołaną pandemią Covid-19 oraz znacznie utrudnionym dostępem do sprzętu medycznego zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z wszystkich zadań wymogu dostarczanie rękawiczek jednorazowego użytku. Powstał ogólnie duży problem z dostępnością tego produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

### **Pytanie nr 5 – dotyczy przylepiec bez opatrunku**

W związku z obecną sytuacją na świecie wywołaną pandemią Covid-19 oraz znacznie utrudnionym dostępem do sprzętu medycznego zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z wszystkich zadań wymogu dostarczanie przylepca bez opatrunku. Na chwilę obecną ogólnie duży problem z dostępnością tego produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

### **Pytanie nr 6 – dotyczy rurki nosowo-gardłowa**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurki nosowo-gardłowej spełniającej opisane parametry w WTT w opakowaniu o wymiarach maksymalnie 12cmx22 cm? Producent dokonał zmiany wielkości opakowania, rurka o którą pytamy od lat jest dostarczana w zestawach typu PRS, PRM, TL, IPMED do polskiej armii.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

### **Pytanie nr 7 – dotyczy lubrykant**

Dotyczy lubrykant w żelu

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lubrykantu w żelu z datą ważności do 15 lipca 2022 roku ? Lubrykant , o który pytamy posiadał 3 letni okres ważności od daty produkcji.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

### **Pytanie nr 8 – dotyczy lubrykant**

Dotyczy lubrykant w żelu :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lubrykantu (pełen okres ważności 5 lat) z datą ważności do 31.07.2024 roku ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

### **Pytanie nr 9 – dotyczy opatrunków na rany klatki piersiowej**

W zawiązku z tym , iż w zapisach WTT dopuszczalne są opatrunki sterylne i opatrunki niesterylne , a koszt zakupu każdego z opatrunków znacznie się różni nawet kilkadziesiąt złotych na sztuce , co wpływa na wycenę kompletnego zestawu IPMED, prosimy Zamawiającego o wprowadzenie dodatkowej punktacji dla tego produktu. Zaoferowanie produktu sterylnego 1 punkt, zaoferowanie produktu niesterylnego 0 punktów. Prosimy o wprowadzenie dodatkowego kryterium ofert.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

### **Pytanie nr 10 – Dotyczy zapisów SIWZ**

Dotyczy zapisów SIWZ rozdział IX – Warunki udziału w postępowaniu, brak podstaw do wykluczenia Wykonawcy oraz opis sposobu dokonywania oceny spełnienia warunków:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody, aby Wykonawca chcąc wziąć udział w postępowaniu w celu spełnienia warunków, wykazał się zrealizowanymi dostawami swoim rodzajem odpowiadającym przedmiotowi zamówienia lub dostawami sprzętu medycznego na wymagane kwoty dla danych zadań. Obecny wymóg wykazaniem się dostawami na zestawy typu IPMED, w znaczy sposób ogranicza możliwość złożenia oferty większej liczbie Wykonawców, w poprzednich latach niewielu Wykonawców realizowało dostawy zestawów IPMED. Dodatkowo wprowadzony przez Zamawiającego wymóg odbioru przedmiotu zamówienia przez RPW, daje pewność Zamawiającemu, iż dostarczający przedmiot zamówienia Wykonawca wykona realizację dostawy w sposób należyty.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

## **Pytanie nr 11 – dotyczy**

### **Dotyczy załącznik nr 5 do SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby Wykonawca w dniu składania ofert mógł zaoferować asortyment z min. 80% pełnego okresu ważności nadanej przez producenta.

W przypadku zgody na proponowane rozwiązanie prosimy również o modyfikację tabeli - w której Wykonawca będzie mógł wpisać oferowany termin ważności produktu na dzień składania oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

## **Pytanie nr 12**

Zwracamy się z wnioskiem o ponowną analizę i skorygowanie wymagań wskazanych w Rozdziale XVII SIWZ dotyczącym badania próbek. Nasz wniosek dotyczy uzasadnienia dla wymogu posiadania przez dostarczoną próbkę instrukcji obsługi w języku polskim oraz podstawy do odrzucenia oferty, gdy w WTT oraz punkcie 1.2 procedury badania próbki Zamawiający określił, iż zalecane jest, aby opatrunki posiadały piktogramy użycia.

Przed wszystkim należy wskazać, iż piktogramy użycia, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, są wystarczające do użytkowania tego asortymentu przez profesjonalistów jakimi niewątpliwie są lekarze, sanitariusze itp., którzy są użytkownikami przedmiotowych zestawów.

Ponadto bardzo istotne jest również to, iż wspomniane opatrunki produkowane przez firmy zagraniczne (nie ma polskich producentów tych opatrunków taktycznych), więc naniesienie na opatrunek instrukcji obsługi w języku polskim, która biorąc pod uwagę powyższe jest bezzasadna, jest czasochłonne a ponadto spowoduje zasłonięcie części piktogramów, które w tym wypadku są najważniejsze, najczytelniejsze, zrozumiałe dla wszystkich użytkowników i zalecane przez samego Zamawiającego. Ponadto zagraniczny producent opatrunku taktycznego nie wykonuje takich czynności jak naklejanie instrukcji w języku polskim na opakowanie opatrunku. Czynność ta musi zostać wykonana przez Wykonawcę.

Wymóg posiadania przez opatrunek instrukcji obsługi w języku polskim jest też bezcelowy, gdyż ostateczny odbiorca nie czyta instrukcji pisanej minidrukiem, a stosując opatrunek, szczególnie w sytuacjach stresowych, posługuje się instrukcją obsługi w formie ZALECANYCH piktogramów, które przypominają mu sekwencję działań.

W związku z powyższym czy instrukcja obsługi w języku polskim będzie wymagana tylko na etapie złożenia próbki, aby Zamawiającemu łatwiej było przeprowadzić badanie i ocenę próbki?

Bardzo ważne jest również to, iż opatrunki są pakowane próżniowo, więc taka naklejona instrukcja obsługi w języku polskim może ulec uszkodzeniu lub odklejeniu na nierównej, twardej powierzchni opatrunku próżniowego.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza instrukcję używania wyrobu w języku polskim lub w postaci piktogramów (zharmonizowanych symboli).

### **Pytanie nr 13**

#### **Dotyczy Opatrunku hemostatycznego**

Zwracamy się z wnioskiem o dopuszczenie możliwości zaoferowania opatrunku hemostatycznego posiadającego pozytywną opinię Agencji Żywność i Leków FDA (Food and Drug Administration) jako zamiennik do rekomendacji komitetu TCCC. Dopuszczenie możliwości przedstawienia pozytywnej opinii Agencji Żywność i Leków FDA (Food and Drug Administration) jako zamiennik do rekomendacji komitetu TCCC (Tactical Combat Casualty Care) zwiększyłoby krąg opatrunków hemostatycznych, które można by było oferować przy zachowaniu ich wysokiej jakości. Z racji iż powszechnie uważa się, że pozytywna opinia wydana przez Agencję Żywności i Leków (FDA) dla danego produktu spożywczego lub leku jest uznawana także poza Stanami Zjednoczonymi za wyznacznik jakości i potwierdzenia braku negatywnego wpływu na zdrowie. Instytucja ta znana jest z rygorystycznych przepisów dotyczących dopuszczania leków do obrotu, nakazujących producentom przestrzeganie procedur oraz informowanie pacjentów o zagrożeniach związanych ze stosowaniem leków i innych wyrobów.

Nadmieniamy, iż w Naszej ocenie rekomendacje Amerykańskiego komitetu TCCC oraz opinia Amerykańskiej instytucji rządowej FDA są opiniami równoważnymi, gdyż obie potwierdzają wysoką jakość produktu. Jednocześnie w Polsce nie ma regulacji prawnej, która nakazywałaby zastosowanie rekomendacji Amerykańskiego komitetu TCCC jako jedyne go wyznacznika najwyższej jakości produktu.

W tym miejscu chcielibyśmy zaproponować Państwu opatrunek Anscare Chitoclot produkcji BENQ, który spełnia wszystkie wymagania WET dotyczące opatrunku hemostatycznego, w tym co do formy oraz ilości środka hemostatycznego. Jest opatrunkiem, który w swoim składzie zawiera jedną z największych ilości środka hemostatycznego. Od lat jest dostarczany i z powodzeniem stosowany na rynku militarnym. Aktualnie opatrunek jest w trakcie dodatkowych badań, niezbędnych do oceny i uzyskania rekomendacji komitetu TCCC. Opatrunek Anscare Chitoclot podobnie jak opatrunki hemostatyczne typu Celox Gauze czy ChitoGauze posiada pozytywną opinię FDA.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

### **Pytanie nr 14**

#### **Dotyczy Opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej**

Czy Zamawiający będzie wymagał wyłącznie opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej w formie sterylnej?

Obecne zapisy WET dopuszczają możliwość oferowania opatrunków niesterylnych. Podczas gdy profesjonalne opatrunki na rany penetracyjne klatki piersiowej najwyższej

jakości produkowane przez renomowanych światowych producentów są opatrunkami sterylnymi. Zgodnie z założeniami dialogu technicznego w celu utrzymania wysokiej jakości wyrobów medycznych należy wymagać opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej w wersji wyłącznie sterylnej, gdyż opatrunki sterylne podlegają kontroli jakości przeprowadzanym przez jednostki zewnętrzne. Natomiast w przypadku opatrunków niesterylnych często na etapie produkcji nie ma żadnego nadzoru nad jakością wyrobu. Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych takie wyroby medyczne zazwyczaj muszą posiadać potwierdzenie jakości wyłącznie w formie „deklaracji zgodności” producenta. Opatrunki sterylne są natomiast kontrolowane przez podmioty zewnętrzne, które między innymi sprawują również nadzór nad prawidłowością i długością terminów ważności dla tych opatrunków. Ponadto stosowanie opatrunków sterylnych to trend powstały w wyniku wieloletnich doświadczeń lekarzy i ratowników związanych z medycyną pola walki, do którego światowi, renomowani producenci opatrunków taktycznych dostosowują swoje produkty.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wyroby sterylne i niesterylne.

#### **Pytanie nr 15**

##### **Dotyczy Opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej z datą ważności do 31.03.2024 r.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

#### **Pytanie nr 16**

##### **Dotyczy rurki nosowo-gardłowej**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rurki w kolorze zielonym wykonanej z Wiruprenu®, której producentem jest firma Rusch, w rozmiarze 30FR o średnicy wewnętrznej 7,0mm oraz 32FR o średnicy wewnętrznej 7,5mm?

Ten model rurki jest powszechnie stosowany w ratownictwie taktycznym. Ponadto ten model rurki znajduje się już standardowo w WTT między innymi dla zestawu IPMed.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

#### **Pytanie nr 17**

Zwracamy się do Zamawiającego o modyfikację treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i wykreślenia z zapisów WE-T dotyczących opaski zaciskowej (stazy taktycznej) wymagania dotyczącego jej wagi do 100g (czyli całego pkt. h), przy zachowaniu wszystkich pozostałych wymagań lub dopuszczeniu możliwości zaoferowania stazy taktycznej o wadze powyżej 100g przy zachowaniu wszystkich pozostałych wymagań w tym szczególnie wymogu rekomendacji CoTCCC (Komitetu Tactical Combat Casualty Care).

W chwili obecnej producent opaski zaciskowej SOFTT-W wprowadził do obrotu nową bardziej wytrzymałą klamrę i nowy mechanizm ułatwiający samopomoc, przez co opaska zwiększyła swoją wagę. Pozostałe wymagania WE-T w tym zakresie powodują, że Zamawiający po nie spełnieniu wymagań przez SOFTT-W oczekują dostawy produktu tylko jednego producenta i jednej typu opaski. Dotychczas takie wymagania były spełnione przez min. dwa konkurencyjne produkty.

Na dzień dzisiejszy CoTCCC rekomenduje łącznie 7 opasek zaciskowych i tylko jedna z nich posiada wagę do 100g. Dlatego też utrzymanie zapisu wagi opaski zaciskowej do 100g jest ograniczaniem przez Zamawiającego możliwości złożenia oferty przez Wykonawców posiadających w ofercie opaski zaciskowe które spełniają wszystkie wymagania WE-T, w szczególności właśnie rekomendację CoTCCC ale ich waga przekracza wspomniane 100g. Należy też jednoznacznie podkreślić że sam CoTCCC nie stawia żadnych wymagań co do wagi opaski zaciskowej.

Utrzymanie zapisu lub nie dopuszczenie opasek zaciskowych o wadze powyżej 100g spowoduje że Zamawiający będzie mógł otrzymać tylko jeden typ opaski zaciskowej. Spowoduje to brak konkurencji i w konsekwencji zawyżoną cenę za cały IPMed ponieważ nie będzie ofert konkurencyjnych. Zapis ten jest także sprzeczny z zasadami uczciwej konkurencji oraz zapisami Prawo Zamówień Publicznych ponieważ eliminuje potencjalnych oferentów, stawiając na uprzywilejowanej pozycji tylko jeden produkt.

Należy zauważyć że usunięcie tego zapisu spowoduje dopuszczenie także innych wysokiej jakości opasek posiadających rekomendację CoTCCC (Komitetu Tactical Combat Casualty Care), co w konsekwencji doprowadzi do uczciwej konkurencji i uzyskania korzystnej ceny przy zachowaniu wysokiej jakości wyrobu.

Należy podkreślić że w innych postępowaniach prowadzonych w tym roku przez WOFiTM gdzie występuje staza taktyczna (opaska zaciskowa), Zamawiający nie umieścił zapisu dotyczącego wagi stazy do 100g. Lista postępowań gdzie w wymaganiach WE-T nie ma zapisu o wadze opaski do 100g.:

- Sprawa nr WOFiTM/9/2020/PN - "Dostawa Indywidualnego Zestawu Profilaktycznego (IZP)" - Sprawa nr WOFiTM/16/2020/PN "Dostawa środków materiałowych przeznaczonych do odświeżania Zestawów Ratownictwa Taktycznego"
- SPRAWA NR WOFiTM/17/2020/PN - "DOSTAWA WYROBÓW MEDYCZNYCH I ŚRODKA DO DEZYNFEKCJI DO ZESTAWÓW MEDYCZNYCH POZIOMU 1 Z PRZEZNACZENIEM DLA RBZMED"
- SPRAWA NR WOFiTM/18/2020/PN - "DOSTAWA ZESTAWÓW MEDYCZNYCH TORBA LEKARZA (TL) ORAZ ZESTAWÓW MEDYCZNYCH PLECAK RATOWNIKA MEDYCZNEGO (PRM)

**Odpowiedź:** Zamawiający w dniu 29.05.2020 r. dokonał modyfikacji SIWZ w powyższym zakresie.

### **Pytanie nr 18**

Zwracamy się o modyfikację treści SIWZ i rozdzielanie poszczególnych pakietów na dwa poszczególne zadania, tj. pakiet zawierający komponenty medyczne do IPMed oraz pakiet zawierający torbę opakowanie IPMed.

Rozdzielenie tych elementów, tak jak to miało miejsce w minionych latach, przyczyni się do zwiększenia konkurencyjności oraz do zwiększenia grona oferentów a co za tym idzie przyczyni się do osiągnięcia przez Zmawiającego niższej ceny. W przypadku kiedy poszczególny pakiet będzie zawierał komponenty oraz torbę Zamawiający otrzyma jedną lub góra dwie oferty, ponadto należy zauważyć że ocena torby IPMed na zgodność z WTT zawsze była dużo bardziej problematyczna niż komponentów medycznych i w związku z tym Zamawiający w przypadku niezgodności torby IPMed z zapisami WTT będzie musiał odrzucić potencjalną ofertę zawierającą także komponenty medyczne spełniające WTT. Ponadto dla komponentów medycznych obowiązuje inna stawka VAT niż dla opakowania IPMed, czego Zamawiający nie uwzględnił w formularzu cenowym (załącznik nr 5 do SIWZ)

**Odpowiedź:** Zadawający podtrzymuje wymagania SIWZ.

#### **Pytanie nr 19**

Dotyczy - termin i miejsce wykonania zamówienia.

Prosimy Zamawiającego ze względu na obecną sytuację z pandemią COVID-19 o wydłużenie terminu realizacji do 90 dni. Obecny termin realizacji 60 dni jest bardzo ryzykowny dla wykonawców ponieważ większość dużych producentów w Europie oraz w Stanach Zjednoczonych nie pracuje z powodu zagrożenia COVID-19.

**Odpowiedź:** Zamawiający w dniu 19.06.2020 r. dokonał modyfikacji SIWZ w tym zakresie.

#### **Pytanie nr 20**

Dotyczy: Rozdział X, pkt. 4 – dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego.

- Co Zamawiający rozumie poprzez określenie: "zawartymi w ogólnodostępnych dokumentach producenta"?

**Odpowiedź:** Poprzez określenie "zawartymi w ogólnodostępnych dokumentach producenta" Zamawiający rozumie informacje dotyczące oferowanego asortymentu udostępnione przez jego producenta np. na stronie internetowej jego lub innego podmiotu.

#### **Pytanie nr 21**

Dotyczy: Rozdział X, pkt. 4 – dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego – dokumenty dopuszczające do obrotu

Zamawiający pisze tylko o zgłoszeniu co dotyczy tylko wytwórców, w przypadku importerów i dystrybutorów dokumentem właściwym jest powiadomienie. Prosimy zatem o skorygowanie zapisów na: "Dokumenty dopuszczające do obrotu: tj. certyfikat CE, deklaracja zgodności, zgłoszenie lub powiadomienie dot. wprowadzenia do obrotu"

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonał modyfikacji SIWZ w tym zakresie.



## Pytanie nr 22

Dotyczy- rozdział XVII procedura dotycząca badania próbek

Prosimy o określenie czy Zmawiający żąda określonego terminu ważności składanych próbek? Odstąpienie od wymogu określonego terminu ważności składanych próbek ułatwi Wykonawcą złożenie rzeczowych próbek, ponieważ nie zawsze można sprowadzić 4 sztuki danego wyrobu o określonym terminie ważności, natomiast wyroby dostarczane już na etapie realizacji umowy zawsze i tak muszą spełniać min 80% całkowitego terminu ważności.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga spełnienia min. 50% całkowitego terminu ważności dla dostarczonych próbek.

## Pytanie nr 23

Dotyczy - opatrunek indywidualny.

Prosimy o odstąpienie od wymogu umieszczania na opakowaniu opatrunku indywidualnego instrukcji w języku polskim w przypadku znajdowania się na opakowaniu piktogramów z instrukcją użycia, które to piktogramy zaleca sam Zamawiający. Ustawa o wyrobach medycznych przewiduje umieszczenie na opakowaniu wyrobu, zharmonizowanych symboli (piktogramów) lub rozpoznawalnych kodów, zamiast instrukcji używania w języku polskim – art. 14. 1 Ustawy. Uzasadnienie: opatrunek indywidualny Olaes, dopuszczony poprzez opis WTT przez Zmawiającego, jest produkowany standardowo w jednym wzorze opakowania na cały świat. Na jego opakowaniu znajdują się piktogramy przedstawiające sposób użycia (instrukcję użycia) co zgodnie z wymaganiami UE oraz ustawy o wyrobach medycznych zastępuję słowną instrukcją użycia w danym języku, ponieważ nie możliwe jest żeby wytwórca produkował kilkadziesiąt różnym wzorów opakowania z instrukcją użycia w języku danego kraju.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza instrukcję używania wyrobu w języku polskim lub w postaci piktogramów (zharmonizowanych symboli).

## Pytanie nr 24

Dotyczy: badanie próbki – opatrunek indywidualny pkt. 4.2

Prosimy o dokładne wyjaśnienie i określenie terminu „nie będzie wywierał bezpośredniego ucisku na ranę po założeniu opatrunku” – jest to pojęcie bardzo subiektywne. Dlatego prosimy o szczegółowe określenie w jaki sposób Zamawiający zbada czy oceniany opatrunek indywidualny wywiera bezpośredni ucisk na ranę? W jakich jednostkach będzie oceniany ten parametr? Przy pomocy jakich urządzeń? Jakie wartości parametru ucisku na ranę Zmawiający uzna za wartość prawidłową?

**Odpowiedź:** Zamawiający w dniu 02.07.2020 r. dokonał modyfikacji SIWZ w powyższym zakresie.

## Pytanie nr 25

Dotyczy - opatrunek indywidualny: plastikowa folia służąca jako możliwy opatrunek okluzyjny na rany postrzałowe klatki piersiowej.

Prosimy o szczegółowe wyjaśnienie w jaki sposób Zmawiający oceni czy wspomniana plastikowa folia nie będzie mogła być użyta jako opatrunek okluzyjny? W związku z tym prosimy o szczegółowy opis jak według Zmawiającego powinna być użyta, rzeczowa folia żeby mogła być użyta jako potencjalny opatrunek okluzyjny? W naszym mniemaniu Zmawiający nie powinien badać w ogóle tego dodatkowego elementu opatrunku indywidualnego, ponieważ jest to tylko dodatek do opatrunku indywidualnego a poza tym wymaga on do prawidłowo założonego opatrunku okluzyjnego dodatkowych wyrobów medycznych. Zaznaczamy też, że tylko opatrunek typu Olaes posiada wspomnianą folię a drugi opatrunek opisany przez Zmawiającego w WTT nie posiada takiej folii, zatem według naszej opinii powinien to być element dodatkowo punktowany jako dodatkowa użyteczność opatrunku indywidualnego.

**Odpowiedź:** Folia powinna mieć prostokątny kształt i wymiary zbliżone do opatrunków na rany penetracyjne klatki piersiowej, (minimum 5 cm bezpiecznego marginesu od krawędzi rany do krawędzi folii) oraz być wykonana z giętkiego i przylegającego do ciała a jednocześnie wytrzymałego mechanicznie materiału, do którego łatwo przykleja się plaster bądź taśma, tak aby można z niej wykonać w warunkach pola walki improwizowany opatrunek okluzyjny.

Procedura wykonania improwizowanego opatrunku na rany ssące klatki piersiowej jest następująca:

1. Przygotować prostokątny kawałek folii unikając dotykania wewnętrznej strony folii która będzie miała kontakt z raną.
2. Polecieć poszkodowanemu, jeśli jest przytomny aby wykonał wydech, a jeśli jest nieprzytomny umieścić folię na klatce piersiowej w momencie jej opadnięcia.
3. Umieścić folię bezpośrednio na ranie.
4. Upewnić się, że folia posiada margines minimum 5 cm od krawędzi rany do krawędzi folii.
5. Używając przylepca, przykleić szczelnie 3 krawędzie folii ( wszystkie 4 narożniki) do ciała, w czasie przyklejania folia musi być dociśnięta do rany, może to robić poszkodowany, jeśli jest w stanie.

## Pytanie nr 26

Dotyczy: badanie próbki – opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej.

Prosimy o zawarcie w procedurze badania próbki rzeczowego opatrunku zapisu, że opatrunek będzie użyty, podczas jego badania, zgodnie z instrukcją użycia zamieszczoną na jego opakowaniu. Tylko i wyłącznie użycie opatrunku zgodnie z instrukcją użycia producenta gwarantuje pełną funkcjonalność opatrunku oraz spełnienie jego funkcji użytkowych. Nie stosowanie się natomiast do instrukcji użycia dowolnego opatrunku powoduje, że zostanie on użyty niezgodnie z przeznaczeniem co może obniżać lub całkowicie niwelować jego funkcje użytkowe.

**Odpowiedź:** Podstawowym celem procedury badania próbek jest ocena czy opatrunek spełnia wymagania Zamawiającego. Celem Zamawiającego jest pozyskanie specjalistycznych opatrunków przeznaczonych i spełniających wymogi pola walki, a nie przeznaczonych do warunków szpitalnych. Stąd też jasne i konkretne wymagania: "Wymagany jest opatrunek samoprzylepny, z klejem o wysokiej lepkości, (przez co rozumie się lepkość wystarczającą do utrzymania opatrunku szczelnie przylegającego w miejscu przyklejenia przez czas 2 godzin, podczas którego działają na niego siły związane z warunkami pola walki i transportem, takie jak: zakładanie i zdejmowanie munduru i kamizelki kuloodpornej, przemieszczanie w tym, czołganie się, prowadzenie walki) Wymagana jest możliwość przyklejenia opatrunku na mokre ciało w warunkach pola walki (w tym nie dający się usunąć pot, krew, woda, owłosienie, zanieczyszczenie piaskiem i czynnikami środowiskowymi). Wymagany jest mechanizm wentylowy w pełni funkcjonalny przy założonym mundurze i kamizelce kuloodpornej. „

Instrukcja użycia opatrunku wskazuje, że ma on być przyklejony na ranę, a nie na zdrową skórę. Należy założyć, że rana penetracyjna klatki piersiowej będzie krwawić a jej okolice pokrywać się potem i unoszącym się kurzem, pojawiać się będzie pienista wydzielina koloru czerwonego, nawet po przetarciu, czemu odpowiada podana w procedurze badania próbki ilość płynu. W przypadku gdy opatrunek będzie przyklejany na ranę w czasie intensywnych opadów atmosferycznych, lub silnego wiatru niosącego piach i kurz, ilość zanieczyszczeń w okolicach rany będzie jeszcze większa, niezależnie od tego ile razy zostanie przetarta. Procedura badania próbki została tak zaprojektowana, aby wziąć pod uwagę wymienione powyżej, nieusuwalne czynniki, na które przetarcie rany nie ma żadnego wpływu.

Praktyczne sprawdzenie sprzętu w warunkach jak najbardziej zbliżonych do pola walki, daje możliwość maksymalnego zapoznania się z jego możliwościami i uniknięcia możliwie tragicznych konsekwencji wynikających z wad konstrukcyjnych sprzętu. W czasie działań wojennych na polu walki, gdzie będzie udzielana pomoc medyczna, nie ma miejsca na błędy w działaniu sprzętu. Sprzęt w sytuacji pola walki, jeśli zawiedzie, spowoduje śmierć człowieka. Bardzo ważne jest, aby opatrunek zakładany na polu walki spełnił swoje zadanie. Odpowiednie przetestowanie opatrunku w sytuacjach symulowanych, bardzo zbliżonych do prawdziwych, pozwoli na wyeliminowanie ryzyka śmierci żołnierzy.

### **Pytanie nr 27**

Dotyczy: badanie próbki – opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej

Prosimy o szczegółowe wyjaśnienie co Zamawiający rozumie poprzez: „prawidłowe zaopatrzenie rany penetracyjnej klatki piersiowej” – opis jest nie precyzyjny, prosimy o dokładny opis co Zamawiający rozumie poprzez prawidłowe zaopatrzenie rany penetracyjnej klatki piersiowej?

**Odpowiedź:** Jako prawidłowe zaopatrzenie rany penetracyjnej klatki piersiowej Zamawiający rozumie stan, w którym opatrunek działa zgodnie ze swoim przeznaczeniem, tzn. w warunkach pola walki i w czasie wykonywania zadań

bojowych, szczelnie przylega do skóry (nawet gdy skóra jest brudna, mokra, spocona, owłosiona, na skórze znajduje się krew, zakrzepy, inne płyny fizjologiczne), skutecznie uniemożliwiając przedostanie się powietrza do rany ssącej klatki piersiowej i nie dopuszczając do powstania odmy prężnej. Jednocześnie opatrunek będzie pełnił funkcję jednokierunkowego zaworu, mechanizm wentylowy przepuszcza powietrze wyłącznie w jedną stronę, na zewnątrz ciała poszkodowanego nie przestając pracować w wyniku kontaktu z brudem, krwią, potem, innymi płynami ustrojowymi i mieszkankami tych substancji.

### **Pytanie nr 28**

Dotyczy: badanie próbki – opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej.

Zamawiający w opisie badania próbki opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej powołał się na procedury TCCC oraz że „opatrunek zostanie, zgodnie z procedurą medycyny pola walki TC3, użyty do zaopatrzenia ciała żołnierza” – zaznaczamy że procedury TC3 nakazują przed naklejeniem opatrunku, przetarcie okolicy klatki piersiowej gdzie będzie naklejony opatrunek. Zamawiający nie zawarł w swoim opisie tego wymogu – prosimy zatem o dopisanie zgodnie z wytycznymi TC3, wymogu przetarcia okolicy klatki piersiowej przed naklejeniem na tą okolicę opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej. Inaczej cała ta czynność będzie wykonana niezgodnie z wytycznymi TC3 na które powołuje się sam Zamawiający.

**Odpowiedź:** Podstawowym celem procedury badania próbek jest ocena czy opatrunek spełnia wymagania Zamawiającego. Celem Zamawiającego jest pozyskanie specjalistycznych opatrunków przeznaczonych i spełniających wymogi pola walki, a nie przeznaczonych do warunków szpitalnych. Stąd też jasne i konkretne wymagania: „Wymagany jest opatrunek samoprzylepny, z klejem o wysokiej lepkości,(przez co rozumie się lepkość wystarczającą do utrzymania opatrunku szczelnie przylegającego w miejscu przyklejenia przez czas 2 godzin, podczas którego działają na niego siły związane z warunkami pola walki i transportem, takie jak: zakładanie i zdejmowanie munduru i kamizelki kuloodpornej, przemieszczanie w tym, czołganie się, prowadzenie walki) Wymagana jest możliwość przyklejenia opatrunku na mokre ciało w warunkach pola walki,(w tym nie dający się usunąć pot, krew, woda, owłosienie, zanieczyszczenie piaskiem i czynnikami środowiskowymi). Wymagany jest mechanizm wentylowy w pełni funkcjonalny przy założonym mundurze i kamizelce kuloodpornej. „

Instrukcja użycia opatrunku wskazuje, że ma on być przyklejony na ranę, a nie na zdrową skórę. Należy założyć, że rana penetracyjna klatki piersiowej będzie krwawić a jej okolice pokrywać się potem i unoszącym się kurzem, pojawiać się będzie pienista wydzielina koloru czerwonego, nawet po przetarciu, czemu odpowiada podana w procedurze badania próbki ilość płynu. W przypadku gdy opatrunek będzie przyklejany na ranę w czasie intensywnych opadów atmosferycznych, lub silnego wiatru niosącego piach i kurz, ilość zanieczyszczeń w okolicach rany będzie jeszcze większa, niezależnie od tego ile razy zostanie przetarta. Procedura badania próbki została tak zaprojektowana, aby wziąć pod uwagę wymienione powyżej, nieusuwalne czynniki, na które przetarcie rany nie ma żadnego wpływu.

Praktyczne sprawdzenie sprzętu w warunkach jak najbardziej zbliżonych do pola walki, daje możliwość maksymalnego zapoznania się z jego możliwościami i uniknięcia możliwie tragicznych konsekwencji wynikających z wad konstrukcyjnych sprzętu. W czasie działań wojennych na polu walki, gdzie będzie udzielana pomoc medyczna, nie ma miejsca na błędy w działaniu sprzętu. Sprzęt w sytuacji pola walki, jeśli zawiedzie, spowoduje śmierć człowieka. Bardzo ważne jest, aby opatrunek zakładany na polu walki spełnił swoje zadanie. Odpowiednie przetestowanie opatrunku w sytuacjach symulowanych, bardzo zbliżonych do prawdziwych, pozwoli na wyeliminowanie ryzyka śmierci żołnierzy.

#### **Pytanie nr 29**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenie próbek. Prośbę swoją motywujemy tym, że przedmiot zamówienia podlega odbiorowi wojskowemu przez Rejonowe Przedstawicielstwo Wojskowe zgodnie z AQAP 2131 wydanie C wersja 1 i to Przedstawicielstwo ma zagwarantować jakość dostarczonego produktu, zdejmując tym samym ciężar odpowiedzialności z Zamawiającego. W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o odstąpienie od odbioru przedmiotu zamówienia przez RPW zgodnie z AQAP, ponieważ w tym przypadku to Zamawiający stawia się w tej roli i to On przejmuje na siebie ciężar odpowiedzialności za jakość dostarczonego towaru.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

#### **Pytanie nr 30**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenie stazy z wagą do 100gram i dopuszczenie stazy o wadze powyżej 100gram przy zachowaniu wszystkich pozostałych wymagań w tym w szczególności wymogu rekomendacji CoTCCC. Wymóg w zakresie wagi stazy do 100 gram wskazuje na konkretnego producenta i ogranicza konkurencję, co jest niezgodne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający w dniu 29.05.2020 r. dokonał modyfikacji SIWZ w powyższym zakresie.

#### **Pytanie nr 31**

Sugerujemy rozdzielenie obu pakietów na pozycję nr 1 wyposażenie torby Ipmed oraz pozycję nr 2 Torbę Ipmed. Powyższe rozwiązanie daje możliwość złożenia ofert przez większość ilość Wykonawców, co gwarantuje korzystniejszą ofertę cenową i możliwość realizacji zamówienia

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

#### **Pytanie nr 32**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu ukończenia przedmiotu zamówienia. Jest to podyktowane pandemią Covid 19 na całym świecie. Nie ma gwarancji uzyskania w jednym okresie całego wyposażenia wchodzącego w skład torby Ipmed. Akceptacja powyższego spowoduje możliwość realizacji zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

**Pytanie nr 33**

Dotyczy pozycji nr 7

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rurki nosowo-gardłowej spełniającej wymagania, ale w opakowaniu w rozmiarze 11,3 cm x 20 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

**Pytanie nr 34** – dotyczy rurki nosowo-gardłowej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurki nosowo-gardłowej RUSH wykonanej z materiału Wirupren, o średnicy wewnętrznej 7.00mm , rozmiarze 30FR . Rurka w kolorze zielonym , nie zawierająca lateksu, sterylna.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

**Pytanie nr 35** - dotyczy rękawiczek

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawiczek spełniających opis SIWZ nieposiadające przedłużonego mankietu ?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 36** – dotyczy rurki nosowo-gardłowej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurki nosowo-gardłowej RUSH wykonanej z materiału Wirupren, o średnicy wewnętrznej 7.5mm , rozmiarze 32FR . Rurka w kolorze zielonym , nie zawierająca lateksu, sterylna.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

**Pytanie nr 37**

Dotyczy zapisów SIWZ - Rozdział IX pkt 1 ppkt 2) litera C

W związku z wprowadzoną modyfikacją wymogów dotyczących możliwości wzięcia udziału przez Wykonawcę w powyższym postępowaniu rozdział IX – Warunki udziału w postępowaniu , brak podstaw do wykluczenia Wykonawcy oraz opis sposobu dokonywania oceny spełnienia warunków:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody, aby Wykonawca chcąc wziąć udział w postępowaniu w celu spełnienia warunków, wykazał się zrealizowanymi dostawami swoim rodzajem odpowiadającym przedmiotowi zamówienia lub dostawami sprzętu medycznego i /lub sprzętu jednorazowego na wymagane kwoty dla poszczególnych danych zadań.

Obecny wymóg referencji ,w znaczny sposób ogranicza możliwość złożenia oferty większej liczbie Wykonawców, w poprzednich latach niewielu Wykonawców

realizowało dostawy zestawów IPMED, są to ciągle ci sami Wykonawcy. Chcielibyśmy zwrócić uwagę, że wprowadzony przez Zamawiającego wymóg odbioru przedmiotu zamówienia przez RPW, daje pewność Zamawiającemu, iż dostarczający przedmiot zamówienia Wykonawca, wykona dostawy przedmiotu zamówienia w sposób należyty.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

#### **Pytanie nr 38 – dotyczy opakowanie IPMED**

Dotyczy taśmy samozaczepnej

Prosimy o dopuszczenie taśmy samozaczepnej o następujących parametrach przy zachowaniu pozostałych wymagań WTT :

- całkowitej wysokości rozdzielonej taśmy haczyk: 2,0 mm (+/- 0,2 mm)
- całkowitej wysokości rozdzielonej taśmy pętelka: 2,3 mm (+/- 0,3 mm)
- gramatura haczyk: 325 gr/ m<sup>2</sup> (+/-10%)
- gramatura pętelka: 320 gr/ m<sup>2</sup> (+/-10%)

**Odpowiedź:** Ze względu na niewielkie odstępstwo wskazanych parametrów od wymagań WET zamawiający wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymagań WET.

#### **Pytanie nr 39 - dotyczy opakowanie IPMED**

Dotyczy nici

Czy Zamawiający dopuści nici techniczne o gęstości liniowej 224 \* 3 dtex przy zachowaniu pozostałych wymagań WET?

Czy Zamawiający dopuści nici techniczne:

Materiał:

materiał: rdzeń poliestrowy z bawełnianym oplotem

- gęstość liniowa: 400x2 dtex ±5%
- wytrzymałość na zrywanie: 3400 cN ±5%
- rozciągliwość: 20-25% – kolor: zielony (dopasowany do maskowania wz. 93)
- atest dotyczący braku szkodliwości dla człowieka, dopuszczalny jest dokument/oświadczenie wystawione przez producenta zgodnie z wymogami konwencji REACH.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania WET w powyższym zakresie.

#### **Pytanie nr 40 – dotyczy terminu dostawy**

W związku z obecną sytuacją na świecie wywołaną pandemią Covid - 19, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu dostawy do 90 dni od daty podpisania umowy dla zamówień gwarantowanych oraz 90 dni od daty złożenia zamówienia opcjonalnego. Obecna sytuacja w znaczący sposób utrudnia jakiegokolwiek procesy logistyczne, a terminy dostaw sprzętu medycznego uległy wydłużeniu w czasie.

**Odpowiedź:** Zamawiający w dniu 19.06.2020 r. dokonał modyfikacji SIWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 41 - dotyczy rękawiczki medyczne**

W związku z obecną sytuacją na świecie wywołaną pandemią Covid-19 oraz znacznie utrudnionym dostępem do sprzętu medycznego zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z wszystkich zadań wymogu dostarczanie rękawiczek jednorazowego użytku. Powstał ogólnie duży problem z dostępnością tego produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 42 – dotyczy przyklepic bez opatrunku**

W związku z obecną sytuacją na świecie wywołaną pandemią Covid-19 oraz znacznie utrudnionym dostępem do sprzętu medycznego zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z wszystkich zadań wymogu dostarczanie przyklepca bez opatrunku. Na chwilę obecną ogólnie duży problem z dostępnością tego produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 43 - dotyczy rurka nosowo - gardłowa**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurki nosowo-gardłowej spełniającej opisane parametry w WTT w opakowaniu o wymiarach maksymalnie 12cmx22 cm? Producent dokonał zmiany wielkości opakowania , rurka o którą pytamy od lat jest dostarczana w zestawach typu PRS, PRM ,TL ,IPMED do polskiej armii.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

**Pytanie nr 44 – dotyczy lubrykant**

Dotyczy lubrykant w żelu czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lubrykantu w żelu z datą ważności do 15 lipca 2022 roku ? Lubrykant , o który pytamy posiadał 3 letni okres ważności od daty produkcji.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ

**Pytanie nr 45 – dotyczy lubrykant**

Dotyczy lubrykant w żelu :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lubrykantu (pełen okres ważności 5 lat) z datą ważności do 31.07.2024 roku ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.



#### **Pytanie nr 46 - dotyczy rękawiczek**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawiczek bez przedłużonego mankietu?

Obecnie dostęp do rękawiczek ze względu na pandemię Covid-19 jest znacznie utrudniony.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania WET w powyższym zakresie.

#### **Pytanie nr 47 - dotyczy rękawiczek**

W związku z brakiem dostępu na rynku od początku epidemii rękawic nitrylowych z przedłużonym mankietem z powodu trwającej sytuacji epidemiologicznej w kraju oraz wysoce prawdopodobnym brakiem dostępu do nich w sprzedaży dystrybutorskiej do końca roku (informacja od głównego i prawdopodobnie jedyne go producenta) zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic lateksowych ambulance high risk o porównywalnych parametrach w kolorze niebieski z długim mankietem.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie rękawic lateksowych z długim mankietem o parametrach nie gorszych od wymaganych.

#### **Pytanie nr 48**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu: „Zamawiający zastrzega sobie możliwość przedłużenia terminu do sprawdzenia przedmiotu umowy pod względem ilościowym i jakościowym” Zapis ten powoduje przedłużanie w nieskończoność sprawdzenie przedmiotu zamówienia, zaznaczyć należy że Zamawiający już zastrzegł sobie 7 dniowy (dni robocze) okres (7 dni roboczych to jest ponad dwa tygodnie kalendarzowe) na sprawdzenie przedmiotu zamówienia od daty dostawy a pozostawienie wspomnianego zapisu w umowie może powodować nieokreślone przedłużanie terminu na sprawdzenie przedmiotu umowy. W wyniku tego rzeczywisty termin odbioru się wydłuża, wykonawca czeka praktycznie 60 dni na zapłatę (30 dni sprawdzenie i 30 płatność) a co jest najgorsze żeby zmieścić się w terminie i nie płacić kar, przy terminie wykonania 60 dni, trzeba dostarczyć towar do 30 dnia.

**Odpowiedź:** Zamawiający w dniu 19.06.2020 r. dokonał modyfikacji SIWZ w tym zakresie.

#### **Pytanie nr 49**

Dotyczy § 16 ust. 2 projektu umowy

§ 16 ust. 2 projektu umowy stanowi, że „Na poczet zabezpieczenia należytego wykonania umowy Wykonawca przeznaczył kwotę wadium wniesioną w formie pieniądza”. Czy w świetle przywołanego wyżej postanowienia umowy, Zamawiający dopuszcza możliwość wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy również w innej przewidzianej prawem formie, czyli przykładowo w formie gwarancji bankowej lub gwarancji ubezpieczeniowej.

Zgodnie z art 148 ust. 1 p.z.p. zabezpieczenie może być wnoszone według wyboru wykonawcy w jednej lub w kilku następujących formach:

- 1) pieniądzu;
- 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że zobowiązanie kasy jest zawsze zobowiązaniem pieniężnym;
- 3) gwarancjach bankowych;

4) gwarancjach ubezpieczeniowych;

5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości.

W świetle przywoływanego wyżej przepisu, Zamawiający nie może ograniczać form w jakich wnoszone jest zabezpieczenie. Ponadto wybór formy zabezpieczenia zależy wyłącznie od woli Wykonawcy. Powyższe stanowisko znajduje potwierdzenie w uchwale Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 15 września 2016 r., sygn. akt KIO/KD 56/16, opubl. Lex. W uzasadnieniu tej uchwały Izba stwierdziła, że „Wyłączenie przez zamawiającego możliwości wniesienia przez wykonawcę zabezpieczenia należytego wykonania umowy w kilku formach wskazanych w art. 148 ust. 1 Pzp stanowi naruszenie tego przepisu. Art. 148 ust. 1 Pzp ma charakter bezwzględnie obowiązujący i zamawiający nie może go modyfikować. W okolicznościach sporu zamawiający ograniczył przyznane tym przepisem uprawnienia wykonawców. Samo użycie słowa "może" w kwestionowanym postanowieniu SIWZ jest niewystarczające, skoro zamawiający wyraźnie zastrzegł, że zabezpieczenie może być wniesione wyłącznie w jednej z wymienionych form.”.

W świetle przywoływanych wyżej argumentów Zamawiający powinien dopuścić możliwość wniesienia zabezpieczenia również w innych formach. O co wnosimy.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż w przedmiotowym postępowaniu nie wymaga należytego zabezpieczenia umowy.

#### **Pytanie nr 50**

Czy Zamawiający może wskazać jakie dokładnie zmiany zostały wprowadzone w Załącznikach 5 i 5b do SIWZ?

Zaznaczam, że Zamawiający nie opublikował wykazu wprowadzonych zmian, ograniczając się do publikacji całych zmienionych załączników. W związku z powyższym wykonawcy muszą poświęcić bardzo dużo czasu w celu ustalenia, jakie dokładnie zmiany zostały wprowadzone we wskazanych wyżej dokumentach.

Powszechnie przyjętym „zwyczajem” - stosowanym przez wszystkich znanych Wykonawcy Zamawiających – jest precyzyjne wskazywanie zmian, które zostały wprowadzone w treści specyfikacji, tak aby wykonawcy, bez konieczności porównywania obu dokumentów, mogli ustalić jakie zmiany zostały wprowadzone w treści specyfikacji.

Ponadto art. 38 ust. 4 p.z.p. wprost wskazuje, że dokonaną zmianę treści specyfikacji zamawiający udostępnia na stronie internetowej. Z przywołanego wyżej przepisu jednoznacznie wynika obowiązek opublikowania „zmiany treści specyfikacji”, a nie – tak jak zrobił to Zamawiający – wyłącznie poprawionego tekstu poszczególnych załączników, bez wskazywania, które dokładnie punkty tych załączników uległy zmianie.

Nie można zapominać i o tym, że art. 7 ust. 1 p.z.p. wprost wskazuje, że zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia (...) zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości. Już z samej tej zasady wynika obowiązek wskazania, które dokładnie postanowienia siwz zostały zmienione, tak aby postępowanie było „przejrzyste” dla wykonawców i tak, aby nie musieli oni przeznaczать zbędnych sił i środków na analizowanie kilkudziesięciu stron dokumentów, w celu ustalenia, które postanowienia zostały zmienione.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż szczegółowe zmiany zostały zawarte w załączniku nr 5 do SIWZ po modyfikacji z dnia 19.06.2020 r. oraz załączniku nr 5b do SIWZ po modyfikacji z dnia 29.05 2020 r.

## **ZMIANA TREŚCI SIWZ:**

**I. Zmianie ulega Rozdział V pkt. 6 do SIWZ – *Opis części zamówienia*** i otrzymuje brzmienie:

6. Zamawiający wymaga złożenia dokumentów dopuszczających do obrotu tj. certyfikatów CE, deklaracji zgodności, zgłoszenia lub powiadomienia dotyczące wprowadzenia do obrotu - na wezwanie Zamawiającego.

**II. Zmianie ulega Rozdział X pkt. 4 ppkt. 11 do SIWZ – *Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy*** i otrzymuje brzmienie:

ppkt. 11) dokumenty dopuszczające do obrotu tj. certyfikaty CE, deklaracje zgodności, zgłoszenia lub powiadomienia dotyczące wprowadzenia do obrotu;

**KOMENDANT**

**/-/ płk Waldemar PAWELEC**