

**WOJSKOWY OŚRODEK FARMACJI
I TECHNIKI MEDYCZNEJ**

05-430 Celestynów
ul. Wojska Polskiego 57



**1920-2020
BITWA WARSZAWSKA**

Celestynów, dnia 5 listopada 2020 r.

**DO WSZYSTKICH
ZAINTERESOWANYCH**

Dotyczy: *postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „Dostawę zestawów poziomu 1 w roku 2021” – sprawa nr WOFiTM/55/2020/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 treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmienia jej treść w przedmiotowym postępowaniu.

I. WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ:

Pytanie nr 1

Zadania nr 6 pozycja 1 (załącznik 5.6. pozycja 1)

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby produkt do dezynfekcji rąk był przebadany dermatologicznie? Czy Zamawiający wymaga dokumentu potwierdzającego powyższe? Pragniemy podkreślić, że na rynku jest wiele środków, które podrażniają skórę rąk i mają działanie alergizujące stąd pytanie jest uzasadnione.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 2

Zadania nr. 6 pozycja 1 (załącznik 5.6. pozycja 1)

Prosimy o wyjaśnienie czy dopuszczenia do obrotu na środki do dezynfekcji rąk powinno obowiązywać minimum rok czy dwa lata? Zwracamy uwagę, że niektóre preparaty, na które zostały wydane pozwolenia tymczasowe na obrót preparatem biobójczym w trybie art. 55 ust.1 rozporządzenia 528/2012 na czas określony 180 dni od daty wystawienia utracą ważność za ok. miesiąca. Jest to o tyle istotna kwestia ponieważ po upływie tymczasowego pozwolenia wydanego preparaty takie nie mogą być używane. Istnieje ryzyko iż, Zamawiający kupi preparat, którego oferent nie będzie mógł dostarczyć, a Zamawiający używać.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu posiadającego pozwolenie tymczasowe na obrót preparatem biobójczym w trybie art. 55 ust. 1 rozporządzenia 528/2012 na czas określony 180 dni od daty wystawienia.

Pytanie nr 3

Zadania nr. 6 pozycja 1 (załącznik 5.6. pozycja 1)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu bez zawartości gliceryny. Dla skuteczności środków do dezynfekcji istotne znaczenia ma także brak zawartości gliceryny, która może negatywnie oddziaływać na skuteczność alkoholowych środków do dezynfekcji - szczególnie ich przedłużony efekt działania - stając się pożywką dla bakterii. (por. Suchomel M, Rotter M, Weinlich M, Kundi M. Glycerol significantly decreases the 3-hours efficacy of alcohol-based surgical hand rubs. J Hosp Infect.2013;83:284–7; Suchomel, M., Weinlich, M. & Kundi, M. Influence of glycerol and an alternative humectant on the immediate and 3-hours bactericidal efficacies of two isopropanol-based antiseptics in laboratory experiments in vivo according to EN 12791. Antimicrob Resist Infect Control 6 : 72, 2017). Jednocześnie WHO zaleca minimalizację zawartości gliceryny, aby ograniczyć niekorzystną lepkość środka do dezynfekcji (por. WHO Guidelines on Hand Hygiene in Health Care, 12.1.2.6)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 4

Zadania nr. 6 pozycja 2 (załącznik 5.6. pozycja 2)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy. Zgodnie z Komunikatem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 4 grudnia 2007r. w sprawie klasyfikacji produktów z pogranicza tylko produkty lecznicze mogą być stosowane zgodnie z prawem do dezynfekcji ran i błon śluzowych

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 5

Zadania nr. 6 pozycja 1 (załącznik 5.6. pozycja 1)

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk o nazwie Desderman pure. Preparat w opakowaniu 1L zarejestrowany jak produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanego produktu.

Pytanie nr 6

Zadania nr. 6 pozycja 1 (załącznik 5.6. pozycja 1)

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk o nazwie Desmanol pure. Preparat w opakowaniu 1L zarejestrowany jak produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanego produktu.

Pytanie nr 7

Zadania nr. 6 pozycja 1 (załącznik 5.6. pozycja 1)

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk o nazwie Desderman care. Preparat w opakowaniu 1L zarejestrowany jak produkt biobójczy

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanego produktu.

Pytania nr 8

Dotyczy rurki nosowo-gardłowej – Załącznik nr 5.2. pozycja nr 19-20

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 możliwość zaoferowania proponowanego asortymentu.

Pytanie nr 9

Dotyczy rurki intubacyjnej – Załącznik nr 5.2. pozycja nr 12-15

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurki intubacyjnej z umieszczoną w środku prowadnicą? Jest to rozwiązanie, które pozwala na zaoszczędzenie miejsca do przechowywania rurek. Wpływa też na obniżenie kosztu zakupu rurki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanego asortymentu.

Pytanie nr 10

Dotyczy rurki krtaniowej – Załącznik nr 5.2. pozycja nr 16-17

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rurki krtaniowej LTS -D posiadające znacznik głębokości oznakowany wyłącznie kreskami a nie cyframi. Z takim oznaczeniem są produkowane rurki LTS-D.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanego asortymentu.

Pytanie nr 11

Dotyczy sygnalizator – Załącznik nr 5.4. pozycja nr 13

Z uwagi na fakt, iż sygnalizatory opisane w SIWZ zostały wycofane z produkcji czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w zadaniu nr 201 produktu alternatywnego tj. sygnalizator z dziewięcioma nabojami i magazynkiem. Jest to produkt jednostrzałowy, w którym po każdym strzale trzeba ładować nabój ponownie. Łącznie można oddać więc więcej strzałów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 12

Dotyczy druk – Załącznik nr 5.4. pozycja nr 2

Czy Zamawiający wydzieli druki do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 13

Dotyczy opasek elastycznych – Załącznik nr 5.1 pozycja nr 22, 23 oraz załącznik nr 5.3. pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opasek elastycznych z całkowitym, trzyletnim terminem ważności, gdyż taki termin ma większość opasek elastycznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 14

Dotyczy preparatów – Załącznik nr 5.1 pozycja nr 36, 37, 45 oraz Załącznik nr 5.7 pozycja nr 36

Czy Zamawiający przeniesie pozycje nr 36, 37 z załącznika nr 5.1. do Załącznika nr 5.6 tj. zadania, w którym znajdują się preparaty. Wniosek Nasz uzasadniony jest faktem, iż np. preparat z octenidyną jest produktem leczniczym, co ogranicza krąg potencjalnych Wykonawców wyłącznie do aptek lub hurtowni farmaceutycznych i uniemożliwia złożenie oferty Wykonawcą specjalizującym się w dostawach opatrunków taktycznych i pozostałych do wojska. Podobna sytuacja ma miejsce w przypadku wody

do wstrzykiwań oraz żelu do cewnikowania z lidokainą, która również jest produktem leczniczym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 15

Dotyczy – Załącznik nr 5.7 pozycja nr 8 i 32

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepków i toreb na wymiociny z całkowitym, trzyletnim terminem ważności?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 16

Dotyczy mydło i szczoteczka – Załącznik nr 5.7 pozycja nr 18 i 30

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę z całkowitym terminem ważności wynoszącym 2 lata, gdyż szczoteczki z substancją aktywną wymaganą przez Zamawiającego mogą mieć maksymalnie taki termin ważności? Podobna sytuacja występuje w przypadku mydła antybakteryjnego. Jeśli Zamawiający nie wydzieli wskazanych pozycji prosimy o wydzielenie tych pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 18 i 30 produktów z całkowitym terminem ważności wynoszącym 2 lata.

Pytanie nr 17

Dotyczy maseczek jednorazowych – Załącznik nr 5.7 pozycja nr 14

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania terminu ważności przez maseczki jednorazowe, gdyż na rynku dostępne są maseczki, które nie mają terminu ważności.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 18

Dotyczy maski twarzowej – Załącznik nr 5.2. pozycja nr 9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania terminu ważności przez maskę twarzową, gdyż jest to produkt, który nie ma terminu ważności.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 19

Dotyczy rurki nosowo-gardłowej – Załącznik nr 5.2. pozycja nr 19-20

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 20

Dotyczy projektu umowy realizacyjnej.

Biorąc pod uwagę zapisy §4 ust. 2 umowy ramowej oraz §3 ust. 2 i §7 ust. 2 umowy realizacyjnej prosimy o skorygowanie rozbieżności pomiędzy zapisami poprzez wykreślenie ostatniego zdania z §4 ust. 2 umowy ramowej tj. „ Wykonawca wystawi fakturę po całkowitym zrealizowaniu przedmiotu umowy realizacyjnej”. Nasz wniosek uzasadniony jest faktem, iż w skład zestawów wchodzi wiele pozycji należących do odrębnych kategorii produktowych, które pochodzą od różnych dostawców. Właściwym zapisem jest więc ten znajdujący się w §3 ust. 2 i §7 ust. 2 umowy realizacyjnej tj. mówiący o tym, że protokoły zdawczo-odbiorcze mogą być podpisywane po realizacji niewadliwej dostawy każdej z pozycji asortymentowych zestawu, a co za tym idzie za realizację każdej z pozycji można wystawić odrębną fakturę. Umowa ramowa będzie realizowana do końca 2021 r. więc trudno jest w stu procentach przewidzieć czy przez ten czas nie wystąpi jakaś sytuacja, która spowoduje niemożliwość dostawy lub znaczne wydłużenie terminu dostawy na któryś z produktów wchodzących w skład zestawu. Zapis, iż „ Wykonawca wystawi fakturę po całkowitym zrealizowaniu przedmiotu umowy realizacyjnej” może spowodować, iż Wykonawca nie będzie w stanie przez dłuższy czas wystawić faktury za dostawę produktów, które będą już dostarczone do Zamawiającego a Zamawiający nie będzie mógł za nie zapłacić i z nich korzystać. W związku z powyższym oraz w związku z zapisami art. 106 i ust. 1 ustawy o VAT fakturę należy wystawić nie później niż 15. dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym dokonano dostawy towaru. Dostawa towaru, która zostanie dokonana przez Wykonawcę np. w 95% wyznacza moment powstania u Wykonawcy obowiązku podatkowego tj. moment od którego jest liczony termin na **OBOWIAZKOWE WYSTAWIENIE FAKTURY**.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 6 w zakresie § 4 ust. 2 Umowy ramowej nadając mu następujące brzmienie:

„Za dostawę asortymentu stanowiącego przedmiot umowy realizacyjnej, Zamawiający zapłaci wykonawcy wynagrodzenie w wysokości wynikającej z umowy realizacyjnej, na podstawie faktury wystawionej zgodnie z wymogami określonymi w ustawie o podatku od towarów i usług. Wykonawca wystawi fakturę na zasadach określonych w umowie realizacyjnej.”

Pytanie nr 21

Dotyczy umowy realizacyjnej § 9 ust. 1 pkt 3 stanowi, iż Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne: za opóźnienie lub niedotrzymanie jakiegokolwiek terminu wynikającego z niniejszej umowy – 0,1% wynagrodzenia

należnego Wykonawcy w odniesieniu do każdego odrębnie pakietu/zadania, których dotyczy opóźnienie lub niedotrzymanie terminu, za każdy rozpoczęty dzień.

Prosimy o modyfikację zapisu znajdującego się w umowie na:

"za opóźnienie lub niedotrzymanie jakiegokolwiek terminu wynikającego z niniejszej umowy – 0,1% wynagrodzenia należnego Wykonawcy w odniesieniu do każdej odrębnie pozycji, których dotyczy opóźnienie lub niedotrzymanie terminu, za każdy rozpoczęty dzień."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

II. MODYFIKACJA TREŚCI SIWZ:

1. Zmianie ulega załącznik nr 6 do SIWZ w zakresie § 4 ust. 2

KOMENDANT

/-/ płk Waldemar PAWELEC