

**WOJSKOWY OŚRODEK FARMACJI
I TECHNIKI MEDYCZNEJ**

ul. Wojska Polskiego 57
05-430 Celestynów



Celestynów 15 maja 2020 r.

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Dotyczy: wyjaśnienia i modyfikacji treści SIWZ w postępowaniu nr WOFiTM/15/2020/PN

Zamawiający, Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) publikuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Jednocześnie na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu.

ZMIANA TREŚCI SIWZ:

Zamawiający dokonuje zmiany treści Istotnych postanowień umowy Załącznik nr 7 do SIWZ – obowiązująca treść stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ:

Pytanie nr 1 dotyczy zadania nr 73

Czy zamawiający dopuści torbę na wymiociny z datą ważności od produkcji 3 lata?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 2 dotyczy zadania nr 189

Czy zamawiający dopuści torbę na wymiociny z datą ważności od produkcji 3 lata?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 3 dotyczy zadania nr 32,33

Czy Zamawiający dopuści opaski w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający w zad nr 32, 33 dopuści możliwość zaferowania opaski w opakowaniu foliowym.

Pytanie nr 4 dotyczy zadania nr 34-36

Czy Zamawiający dopuści opaski o terminie ważności 3 lata?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 5 dotyczy zadania nr 42

Czy Zamawiający dopuści opatrunek o konstrukcji:

- Opaska elastyczna koloru zielonego o wymiarach: 4 m x 10 cm
- Podwójny tampon włókninowy (biały) o wymiarach: 15 cm x 12 cm - na stałe przymocowany do opaski
- Podwójny tampon włókninowy (z jednej strony barierowy zielony) o wymiarach 15 cm x 12 cm –przesuwny
- Zapinka elastyczna
- Sterylna folia do zabezpieczenia ran postrzałowych klatki piersiowej o wymiarach: 30 cm x 30 cm umieszczona w kieszeni tamponu włókninowego

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 6 dotyczy zadania nr 42

Czy Zamawiający dopuści opatrunek, który nie posiada podciśnieniowego opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 7 dotyczy zadania nr 83

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cewnikowania o terminie ważności 3 lata?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 8 dotyczy zadania nr 139, 140

Czy Zamawiający dopuści opaski w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający w zad nr 139, 140 dopuści możliwość zaoferowania opaski w opakowaniu foliowym.

Pytanie nr 9 dotyczy zadania nr 141-143

Czy Zamawiający dopuści opaski o terminie ważności 3 lata?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 10 dotyczy zadania nr 163

Czy Zamawiający dopuści opatrunek o konstrukcji:

- Opaska elastyczna koloru zielonego o wymiarach: 4 m x 10 cm
- Podwójny tampon włókninowy (biały) o wymiarach: 15 cm x 12 cm - na stałe przymocowany do opaski
- Podwójny tampon włókninowy (z jednej strony barierowy zielony) o wymiarach 15 cm x 12 cm –przesuwny
- Zapinka elastyczna
- Sterylna folia do zabezpieczenia ran postrzałowych klatki piersiowej o wymiarach: 30 cm x 30 cm umieszczona w kieszeni tamponu włókninowego

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 11 dotyczy zadania nr 163

Czy Zamawiający dopuści opatrunek, który nie posiada podciśnieniowego opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 12 dotyczy zadania nr 198

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cewnikowania o terminie ważności 3 lata?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 13 dotyczy zamówienia opcjonalnego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności nie był krótszy niż 80% całkowitego okresu ważności określonego przez producenta dla zamówień opcjonalnych, podany na dzień złożenia zamówienia opcjonalnego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 14 dotyczy zadania nr 94-208

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności nie był krótszy niż 80% całkowitego okresu ważności określonego przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 15 dotyczy zadania nr 43, 163

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia próbek na wezwanie Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 16 dotyczy zadania nr 26

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'25szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu pakowanego po 25 szt. lecz bez możliwości przeliczania ilości opakowań.

Pytanie nr 17 dotyczy zadania nr 29, 135

Czy Zamawiający ma na myśli op.= 1szt czy op. = 50szt?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli op.= 1szt.

Pytanie nr 18 dotyczy zadania nr 31, 138

Czy Zamawiający ma na myśli op. = 1szt czy op. = 100szt?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli op. = 1szt.

Pytanie nr 19 dotyczy zadania nr 32-33, 139-140

Czy Zamawiający dopuści opaski dziane w opakowaniu papierowym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 20 dotyczy zadania nr 34, 141

Czy Zamawiający dopuści opaski o długości 4m?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 21 dotyczy zadania nr 35-36, 142-143

Czy Zamawiający dopuści opatrunki elastyczne w opakowaniu papierowym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 22 dotyczy zadania nr 54, 166

Czy zamawiający dopuści przewód tlenowy o długości 762 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 23 dotyczy zadania nr 55

Czy Zamawiający ma na myśli op=1szt czy op=6szt?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli op.=1szt

Pytanie nr 24 dotyczy zadania nr 75,76,77,78,79,191,192,193,194,195

Czy zamawiający dopuści wenflony, których tolerancja średnicy wewnętrznej wynosi +/- 15%?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 25 dotyczy zadania nr 80, 196

Czy zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu posiadający wzmocnione otwory do podwieszania pasujące do standardowych wieszaków zamiast zawieszki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 26 dotyczy zadania nr 107

Czy Zamawiający ma na myśli op. = 1szt czy op. = 100 szt?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli op. = 1szt

Pytanie nr 27 dotyczy zadania nr 118

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op. = 100 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 28 dotyczy zadania nr 126

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'25 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu pakowanego po 25 szt. lecz bez możliwości przeliczania ilości opakowań.

Pytanie nr 29 dotyczy zadania nr 132

Czy zamawiający dopuści marker permanentny w kolorze o fioletowym kolorze tuszu oraz grubości kreski 1mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 30 dotyczy zadania nr 188

Czy zamawiający dopuści termometr na podczerwień bez dodatkowego kompletu baterii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania termometru z jednym kompletem baterii.

Pytanie nr 31 dotyczy zadania nr 90,91,92,93,205,206,207,208

Czy zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 32 dotyczy zadania nr 12-14

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w zadaniu:

nr 12 siatki w rozmiarze nr 6;

nr 13 siatki w rozmiarze nr 3;

nr 14 siatki w rozmiarze nr 4;

zgodnie z powyższymi wymiarami.

Pytanie nr 33 dotyczy zadania nr 12-14

Czy zamawiający wymaga wyceny za 1 opakowanie=1 mb w stanie spoczynku?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny siatki 1 opakowanie=1 mb w stanie spoczynku.

Pytanie nr 34 dotyczy zadania nr 28,133

Czy zamawiający dopuści dren o długości 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 35 dotyczy zadania nr 80,196

Czy zamawiający wymaga wyceny za worek na mocz wraz zwieszakiem, jako zestaw?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania worka na mocz z możliwością jego zawieszenia dzięki jego budowie bądź dodatkowym elementom.

Pytanie nr 36 dotyczy zadania nr 87,202

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia, dren posiada zacisk rolkowy, obłe z dwoma otworami bocznymi, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej opisanego zestawu.

Pytanie nr 37 dotyczy zadania nr 32-33,139,140

Czy zamawiający dopuści opakowanie w całości foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 38 dotyczy zadania nr 81

Prosimy o dopuszczenie jako równoważne rozwiązanie do opisanego w punkcie 19 Załącznika nr 5b do SIWZ - worek samorozprężalny renomowanej firmy AMBU typu składanego:

- a) Worek przeznaczony do wentylacji mechanicznej powietrzem lub mieszaniną oddechową w tym możliwość zasilania 100% tlenem.
- b) Worek w formie składanej, minimalizującej objętość urządzenia w formie spakowanej.
- c) Worek wyposażony w zastawkę pacjenta, maskę twarzową nr 5, rezerwuar tlenu, łącznik przewodu tlenowego, dren tlenowy 2.15m, zintegrowany pasek zabezpieczający przed wyslizgiwaniem się z dłoni
- d) Możliwość podłączenia filtrów pomiędzy maską a zastawką pacjenta.
- e) Wszystkie elementy wyposażenia worka z pkt. c spakowane razem z workiem w opakowaniu fabrycznym.
- f) Wymiary zewnętrzne worka bez rezerwuaru i akcesoriów 284x127mm. Opakowanie wykonane z tworzywa sztucznego.
- g) Całość jednorazowa.
- h) Waga bez rezerwuaru i akcesoriów 220g
- i) Produkt oznakowany fabrycznie znakiem CE, zgodnie z dyrektywą medyczną 93/42/EEC.
- j) Dodatkowe wyposażenie (nie wchodzące do opakowania na worek samorozprężalny): filtr przeciwbakteryjny z barierą mechaniczną i metodzie filtracji intermolekularnej– 3 szt. (filtry bakteryjne dla dorosłych o skuteczności filtracji przeciwbakteryjnej >99,9999% i przeciwwirusowej >99,999% bez wymiennika ciepła i wilgoci).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 39 dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 i w § 13 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy wyrażenie „60 dni” zostało zastąpione wyrażeniem „7 dni”?

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie nr 40 dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 11 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 41 dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej o której mowa z par. 10 ust. 1.1 oraz 1.2 była wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 42 dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej o której mowa z par. 10 ust. 1.3 była wartość towaru, którego opóźnienie lub niedotrzymanie jakiegokolwiek terminu dotyczy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 43 dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej o której mowa z par. 10 ust. 1.4 była wartość towaru obarczonego wadą?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 44 dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 1.3 i 1.4 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 45 dotyczy zadania nr 118

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie Gazików do dezynfekcji skóry z terminem ważności wynoszącym min. 80% z 3 lat.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 46 dotyczy zadania nr 26, 127

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie Kompresów jałowych włókninowych wysokochłonnych 10x20 w opakowaniach po 1 szt. z przeliczeniem ilości na Gwarant – 2000 szt. i Opcja - 2000 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 47 dotyczy zadania nr 27, 128

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompresów jałowych pakowanych w opakowania papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 48 dotyczy zadania nr 31,138

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie Okleiny (plaster) do wenflonów z terminem ważności wynoszącym min. 80% z 3 lat.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 49 dotyczy zadania nr 32,33,35,36, 139,140,142,143

Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie Opasek w opakowaniu papierowym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 50 dotyczy zadania nr 48

Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie Plastra na włókninie z opatrunkiem z terminem ważności wynoszącym min. 80% z 3 lat.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 51 dotyczy zadania nr 55,168

Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie Przylepca na jedwabiu, bez opatrunku z terminem ważności wynoszącym min. 80% z 3 lat.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 52 dotyczy zadania nr 66, 180

Prosimy o zmianę zapisów dotyczących Terminu ważności na strzykawkę 2ml – obecny zapis: „okres ważności- nie dotyczy”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dla poz. 66 i 180 wymaga terminu ważności jak dla asortymentu wskazanego w poz. 179.

Pytanie nr 53 dotyczy zadania nr 71

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania Szczotkę chirurgiczną z terminem ważności wynoszącym min. 80% z 3 lat.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 54 dotyczy zadania nr 74,190

Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie waty celulozowej z terminem ważności wynoszącym min. 80% z 2 lat.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 55 dotyczy zadania nr 82, 197

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania żelu do cewnikowania w aplikatorze o pojemności 11ml, skład w 100g: Lidocaine Hydrochloride 2.000g / Chlorhexidine Gluconate 0.250g / Methyl Hydroxybenzoate 0.060g / Propyl Hydroxybenzoate 0.025g / Hydroxethylcellulose / Propylene Glycol / Purified Water.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 56 dotyczy zadania nr 134

Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie Maski twarzowej bez terminu ważności określonego przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 57

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje dostawy zgodnie z formularzem cenowym. Nasza wątpliwość spowodowana jest zdublowaniem pozycji np. cewnik do odsysania dróg oddechowych CH14 w poz. nr 1 i 95.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy zgodnie z formularzem cenowym.

Pytanie nr 58

W związku z pandemią Covid 19 i trudności logistycznymi na całym świecie prosimy o zmianę terminu realizacji dostawy w zakresie zadań od 1 do 93 z 60 dni kalendarzowych od podpisania umowy na 90 dni kalendarzowych od daty podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 59

Prosimy o weryfikację zapisu, że dostawa produktów w zakresie pozycji od 94 do 208 ma nastąpić w dniach 01.11.2020 do 30.11.2020r. Wykonawca nie posiada żadnej wiedzy, kiedy ewentualnie jego oferta zostanie wybrana, przez co powyższy zapis nie umożliwi mu zabezpieczenia stanów magazynowych. Wnosimy o zmianę zapisu na dostawę 90-dniową, nie później niż XII. 2020r. Prosimy o rozważenie naszego stanowiska, ponieważ Wykonawca, który wygra jakieś zadania od nr 1 do 93, które jest zdublowane z zadaniami od 94 do 208, będzie miał możliwość dostarczenia obu zadań przy jednej dostawie, co zdecydowanie ułatwi aspekt logistyczny. Prosimy o informację, jak ma się zachować Wykonawca, który wygra jakieś zadania z pozycji od 94 do 208 w październiku i będzie miał na realizację zamówienia kilka dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie. Wykonawca zobowiązany będzie do realizacji dostawy zgodnie z zapisami umowy, SIWZ oraz ze złożoną przez siebie ofertą.

Pytanie nr 60

Wskazujemy również na par. 4 pkt. 8 Umowy, który daje możliwość Zamawiającemu możliwość wydłużenia czasu sprawdzenia dostawy do 30 dni. W przypadku, gdy dostarczy towar 25.11.2020r. ewentualną reklamację ilościową otrzyma z końcem grudnia. Powyższe wątpliwości mogą sprawić, że Zamawiający uzyska mniejszą ilość ofert i nie zabezpieczy swoich stanów magazynowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 61

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu w taki sposób, aby termin ważności zamówienia liczony był na dzień składania ofert, a nie na dzień dostawy. Prośbę swoją motywujemy, że Wykonawca zna tylko termin składania ofert, bez żadnej wiedzy w jakim dniu nastąpi realizacja i jak długo będzie się toczyło postępowanie, chociażby ze względu na dużą ilość zadań. Koronawirus zaburzył łańcuch dostaw i możliwości produkcyjne wielu firm. Żaden producent nie jest w stanie w obecnej sytuacji zagwarantować ciągłości produkcyjnej i dostępności produktów, a Zamawiający tym zapisem wymusza na Wykonawcy najświeższą dostawę, co jest obecnie trudne do realizacji z powodu pandemii Covid 19, a to może spowodować, że wielu Wykonawców nie będzie w stanie złożyć ofert i Zamawiający nie będzie w stanie zabezpieczyć swoich stanów magazynowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 62 dotyczy zapisów umowy

Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Okoliczność skutków wystąpienia siły wyższej została uregulowana w postanowieniach projektu Istotnych Postanowień Umowy.

Pytanie nr 63 dotyczy zapisów umowy

Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

- 1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,
- 2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienia przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Okoliczność skutków wystąpienia trudności związanych z pandemią koronawirusa została uregulowana w postanowieniach projektu Istotnych Postanowień Umowy.

Pytanie nr 64 dotyczy wszystkich zadań

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy przedmiotu zamówienia do 90 dni kalendarzowych od podpisania umowy? Dotyczy zamówienia gwarantowanego oraz zamówienia opcjonalnego. Obecna sytuacja na świecie wywołana COVID-19 znacznie

utrudnia wszelkie procesy logistyczne , a ewentualny czas dostawy uległ wydłużeniu w czasie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 65 dotyczy zadania nr 131

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 nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 66 dotyczy zadania nr 131

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 67 dotyczy zadania nr 204 i 89

W związku z dynamicznie zmieniającą się sytuacją spowodowaną pandemią Covid 19, jako dystrybutor sprzętu medycznego otrzymujemy od producentów wiadomości o utrudnieniach w produkcji asortymentu, ze względu na brak dostępności poszczególnych elementów składowych.

W związku z otrzymaną informacją od producenta zestawów medycznych , które od lat jest dostarczane w postępowaniach na zestawy medyczne zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu zabiegowego , o składzie zgodnym z SIWZ lecz bez rękawiczek chirurgicznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 68 dotyczy próbek opatrunku indywidualnego oraz opatrunku na rany klatki piersiowej.

Czy w związku z tym , iż w każdym z postępowań na sprzęt medyczny tj. WOFITM/17/2020,WOFITM/18/2020/PN, WOFITM/22/2020/PN , WOFITM/21/2020/PN itp. Wymagane jest dostarczenie przez Wykonawcę z najkorzystniejszą ofertą po 4 sztuki opatrunków do przeprowadzenia badań , Zamawiający zamierza każdorazowo dokonywać badania próbki, czy nie wystarczy przebadanie próbek jeden raz i korzystanie z wyników przeprowadzonych badań przy kolejnych postępowaniach, gdzie Wykonawca oferuje ten sam produkt, tego samego producenta? W celu uniknięcia narażenia Wykonawców na ponoszenie dodatkowych kosztów, zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody, aby w przypadku asortymentu (określony model i producent), który już został przebadany w poprzednim postępowaniu, Wykonawca nie był wzywany po raz kolejny do przesłania próbek, tylko aby Zamawiający wykorzystał wyniki przeprowadzonych badań na dany produkt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 69 dotyczy próbek opatrunku indywidualnego oraz opatrunku na rany klatki piersiowej.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na to , aby dostarczone próbki opatrunków do badań były wyprodukowane w poprzednich latach, nie spełniały min.80 % pełnego okresu ważności przy

oczywistym spełnieniu pozostałych parametrów opisanych WTT. Wykonawca potwierdza, że zaoferowany asortyment w postępowaniu spełnia wszystkie opisy WTT oraz spełnia wymagania dotyczące terminu ważności.

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

Pytanie nr 70 dotyczy wszystkich zadań

Zwracamy się do Zamawiającego o wyrażenie zgody oraz modyfikację zapisów dla ważności oferowanego towaru, tak aby dla wszystkich zadań wykonawca mógł w tabeli /formularzu wpisać oferowany termin ważności produktów na dzień składania ofert – przy zachowaniu zasady:

Okres ważności w dniu składania ofert nie może być krótszy niż 80% całkowitego okresu ważności określonego przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 71 dotyczy Formularza cenowego

Czy zamawiający pisząc w załączniku nr 5 do SIWZ cytując:

„ Oferowany termin ważności ***

***) Oferowany termin ważności podany w miesiącach na dzień składania ofert dla zamówień gwarantowanych. Dla zamówień objętych prawem opcji Zamawiający określił minimalne okresy ważności. W przypadku gdy Wykonawca zwróci się z pytaniem o dopuszczenie asortymentu z krótszym okresem ważności, a Zamawiający wyrazi zgodę na proponowany okres ważności – należy w kolumnie „uwagi” wpisać np. „okres ważności DD.MM.RRRR – zgodnie z odpowiedzią Zamawiającego z dnia DD.MM.RRR

UWAGI:

1. Termin ważności zamówienia gwarantowanego w zakresie zadań 1-93 liczony na dzień składania ofert, w zakresie zadań 94-208 - na dzień dostawy.

2. Termin ważności zamówienia opcjonalnego liczony na dzień dostawy.

3) Dodatkowe wymagania dot. terminu ważności/gwarancji:

a) Okres ważności w dniu składania ofert nie może być krótszy niż 80% całkowitego okresu ważności określonego przez producenta....”,

rozumie dopuszczenie produktu z 5 letnim okresem przydatności ustalonym przez producenta (jest to maksymalny okres przydatności) a w dostawie zachowanie minimum 80% tego okresu tj. 80% z 5 lat = 4lata- min okres ważności w dniu dostawy?

Odpowiedź: W kolumnie "wymagany termin ważności" wskazany jest minimalny termin ważności wyrażony w miesiącach, który powinien posiadać ofertowany asortyment:

- dla zamówienia gwarantowanego w zakresie zadań 1-93 na dzień składania ofert, w zakresie zadań 94-208 – na dzień dostawy,

- dla zamówienia opcjonalnego – na dzień dostawy.

W przypadku pozycji w których termin ważności został określony w WET, poprzez zapis np. „Okres ważności minimum 5 lat” jest to termin przydatności ustalony przez producenta (jest to maksymalny okres przydatności) a Zamawiający wymaga minimum 80% tego okresu tj. 80% z 5 lat = 4 lata dla zamówienia gwarantowanego i opcjonalnego zgodnie z powyższym wskazaniem.

Pytanie nr 72 dotyczy zadania nr 84

Czy zamawiający określi jednoznacznie czy w zadaniu nr 84 oczekuje produktów jednorazowych czy wielorazowych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje produktu wielorazowego użytku.

Pytanie nr 73 dotyczy zadania nr 199

Czy zamawiający określi jednoznacznie czy w zadaniu nr 199 oczekuje produktów jednorazowych czy wielorazowych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje produktu wielorazowego użytku.

Pytanie nr 74 dotyczy zadania nr 38

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wysokiej jakości produkty wg poniższej charakterystyki:

Hydrożelowy opatrunek donosowy do krwawień z nosa , który przyspiesza agregację płytek , zapobiega zrostom, z nitką do ewakuacji opatrunku

- Delikatne usztywnione medyczną pianką poliuretanową, dostosowują się do naturalnej anatomii nosa.
 - Zapewniają maksymalny komfort pacjenta, szybką agregację płytek i znakomite tamowanie.
 - Pozwalają na pełną kontrolę krwawienia, minimalizują ryzyko powstania krwiaka.
 - Gwarantują odpowiedni ucisk i znakomitą adaptację śluzówki po zabiegu.
 - Łatwe w aplikacji i usunięciu poprzez Hydrokoloidową powłokę (CMC - karboxymetyloceluloza)
 - Nie ingerują w rany pooperacyjne, nie przywierają do skrzepów, ułatwiają gojenie
- Opatrunki w kilku rozmiarach: długość 3cm, 4 cm, 5,5cm, 8cm i szerokościach ok. 6,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 75 dotyczy zadania nr 149

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wysokiej jakości produkty wg poniższej charakterystyki:

Hydrożelowy opatrunek donosowy do krwawień z nosa , który przyspiesza agregację płytek , zapobiega zrostom, z nitką do ewakuacji opatrunku

- Delikatne usztywnione medyczną pianką poliuretanową, dostosowują się do naturalnej anatomii nosa.
 - Zapewniają maksymalny komfort pacjenta, szybką agregację płytek i znakomite tamowanie.
 - Pozwalają na pełną kontrolę krwawienia, minimalizują ryzyko powstania krwiaka.
 - Gwarantują odpowiedni ucisk i znakomitą adaptację śluzówki po zabiegu.
 - Łatwe w aplikacji i usunięciu poprzez Hydrokoloidową powłokę (CMC - karboxymetyloceluloza)
 - Nie ingerują w rany pooperacyjne, nie przywierają do skrzepów, ułatwiają gojenie
- Opatrunki w kilku rozmiarach: długość 3cm, 4 cm, 5,5cm, 8cm i szerokościach ok. 6,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 76 dotyczy procedury badania próbek

Zwracamy się z wnioskiem o ponowną analizę i skorygowanie wymagań wskazanych w Załączniku nr 6 do SIWZ dotyczącym procedury 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. Przede 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 77 dotyczy zadania nr 39, 150

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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie nr 78 dotyczy zadania nr 43, 154

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 kontrolą jakości przeprowadzaną 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 79 dotyczy zadania nr 43, 154

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 80 dotyczy zadania nr 63-64, 176-177

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania 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 wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 81 dotyczy zadania nr 59-62, 169-172

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaofiarowania 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 wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 82 dotyczy zadania nr 173-175

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 83 dotyczy zadania nr 185

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 rozwiązanie dla zadania 185 przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 84 dotyczy zadania nr 34-36, 141-143

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 85 dotyczy zadania nr 29, 135

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 86 dotyczy zadania nr 134

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 87 dotyczy zadania nr 118

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 88

Prosimy o doprecyzowanie opisu znajdującego się w kolumnie nr 12 tj. "wymagany termin ważności". Czy terminy wskazane w tej kolumnie to całkowite terminy ważności, które powinien posiadać produkt od dnia produkcji tzw. terminy producenta i od tych terminów należy obliczyć 80%, aby określić minimalny termin ważności na dzień dostawy. Czy może są to terminy ważności, które produkty powinny posiadać w dniu dostawy

Odpowiedź: W kolumnie "wymagany termin ważności" wskazany jest minimalny termin ważności wyrażony w miesiącach, który powinien posiadać ofertowany asortyment:

- dla zamówienia gwarantowanego w zakresie zadań 1-93 na dzień składania ofert, w zakresie zadań 94-208 – na dzień dostawy,
- dla zamówienia opcjonalnego – na dzień dostawy.

Pytanie nr 89 dotyczy zadania nr 63-64,176,177

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie nr 90 dotyczy zadania nr 29, 135

Czy Zamawiający wymaga wyceny opakowania maseczek zawierającego 50 szt. maseczek czy jako op. należy wycenić 1 szt. maseczkę?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny 1 szt. maseczki.

KOMENDANT

/-/ płk Waldemar PAWELEC