

Celestynów, 17 marca 2022 r.

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Dotyczy: wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia – sprawa nr WOFiTM/7/2022/TP.

Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r., Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.), udziela wyjaśnień na zapytania do treści specyfikacji warunków zamówienia.

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego jednego Zadania produkty z Zadania 1 poz. 22, Zadania 2 poz. 46, Zadania 3, poz. 45 lub czy wydzieli je osobno do trzech odrębnych Zadań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

Dotyczy sposobu przeliczania ilości- jeśli Zamawiający określa ilość pojedynczych sztuk danego produktu jaki chce, to jeśli nasze pojedyncze sztuki danego produktu są sprzedawane w opakowaniach zbiorczych po 100szt., to jeśli Zamawiający np. chce ilość 112szt. pojedynczych tego produktu to ile opakowań zbiorczych mamy zaoferować jeśli nasze pojedyncze sztuki są zawsze pakowane w opakowaniach zbiorczych po 100szt? Proszę też o przeliczenie na nasze opakowania zbiorcze ilości pojedynczych sztuk: 3208 i 32. Zwracam też uwagę, że w Zadaniu 3 poz. 45 Zamawiający nie podał jednostki miary.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania danej ilości sztuk wskazanego asortymentu, to znaczy że każda z oferowanych sztuk będzie stanowiła pojedynczy produkt możliwy do zastosowania niezależnie (niezależnie opakowana każda sztuka) bez względu na formę i rodzaj opakowania zbiorczego.

Pytanie 3

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 9 dopisać na końcu ustęp 8 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

(Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez

Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 9 ustępu 8 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto należnego Wykonawcy w odniesieniu do każdego odrębnie zadania, którego dotyczy zwłoka w płatności faktury lub niedotrzymanie terminu płatności faktury za każdy rozpoczęty dzień niedotrzymania terminu jej zapłaty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany zapisów umowy. Odsetki ustawowe za opóźnienie w zapłacie wynagrodzenia przysługują Wykonawcy na podstawie przepisu art. 481 ust. 1 kc.

Pytanie 4

dotyczy: załącznik nr 7 procedura dotycząca badania próbek

Prosimy o określenie czy Zamawiający 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 dopuszcza składanie próbek z terminem ważności min. 80% ich całkowitego terminu ważności liczonym na dzień złożenia próbek.

Pytanie 5

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: Zamawiający informuje, iż opatrunek dostarczony jako próbka, użyty zostanie zgodnie z opisem zawartym w procedurze badania próbek z uwzględnieniem wytycznych TCCC.

Pytanie 6

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: Zamawiający informuje, iż badanie opatrunku przeprowadzi zgodnie z opisem zawartym w procedurze badania próbek gdzie zaznaczył, że 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 ma pełnić 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 mieszankami tych substancji.

Pytanie 7

dotyczy: szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej

Prosimy o zmianę zapisów dotyczącą średnicy opatrunku i zgodę na zapis: „kształt okrągły o średnicy minimum 14 cm +/-10% ...” lub dopuszczenie opatrunków o średnicy minimum 13 cm. Obecny zapis min średnicy 14 cm znacznie ogranicza konkurencję ponieważ na rynku światowym występuje tylko jeden opatrunek sterylny o kształcie okrągłym o średnicy większej niż 14 cm, wszystkie inne sterylne opatrunki mają średnicę około 13 cm. Ponadto przy pozostałych dopuszczalnych kształtach opatrunków tj. kształt owalny, kształt prostokąta, kształt kwadratu – Zamawiający zawarł właśnie dopuszczalne odchylenie +/-10%. Z niezrozumiałych względów przy kształcie okrągłym nie zawarto żadnych możliwych odchyleń +/-10%.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w szczegółowym opisie przedmioty zamówienia.

Pytanie 8

dotyczy: opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej

Prosimy o dopuszczenie, wzorem poprzednich lat opatrunków niesterylnych, czyli zapisu: „dopuszczalne są opatrunki sterylne i niesterylne”, co jest zgodne z aktualną wiedzą TCCC oraz sytuacją na rynku wyrobów medycznych.

Zauważamy, że jedynym opatrunkiem który pozytywnie przeszedł wszystkie procedury badania próbki w poprzednich latach jest właśnie opatrunek niesterylny.

Wszystkie dostępne na rynku opatrunki sterylne nie spełniają wszystkich wymagań Zamawiającego ze względu na swoje właściwości, co zostało kilkakrotnie potwierdzone podczas procedury badania próbki. W efekcie tego opatrunki te zostały odrzucone przez Komisję badającą próbki jako niespełniające wymagań ze względu na złe oznakowanie wyrobu lub na niską jakość kleju a co za tym idzie na złe przylegania do skóry rannego żołnierza. Jeżeli WOFiTM podtrzyma swoje wysokie wymagania dotyczące rzeczowych opatrunków które są zawarte w procedurze badania próbki to może się okazać, że żaden opatrunek dostępny na rynku nie spełnia wymagań WE-T a co za tym idzie spowoduje to blokadę zakupów opatrunków na rany klatki piersiowej przez RON.

Jedynym opatrunkiem, który pozytywnie „przeszedł” kilkunastokrotnie procedurę badania próbki i został bardzo wysoko oceniony przez Komisję jest opatrunek polskiej produkcji, nie jest to jednak opatrunek sterylny, a co za tym idzie według nowych wytycznych WE-T nie może być on oferowany w postępowaniach przetargowych właśnie z tego powodu. Nie bez znaczenia jest fakt, że jest to całkowicie polski opatrunek (pozostałe, sterylne opatrunki są produkcji amerykańskiej czy brytyjskiej) co po pierwsze uniezależnia Wojsko Polskie od dostaw pochodzących z importu (USA, Wielka Brytania) co ma niebagatelne znaczenie podczas konfliktu 3 zbrojnego czy choćby zatrzymania łańcucha dostaw podczas pandemii COVID-19.

Celem procedury badania próbki jest weryfikacja spełnienia wymaganych przez Zamawiającego - zawartych w opisie przedmioty zamówienia (WE-T) - parametrów, cech

i właściwości użytkowych oferowanego przez wykonawcę asortymentu. W wyniku przeprowadzonych kilkunastu procedur badania próbki, żaden inny opatrunek oprócz naszego polskiego opatrunku BCS na rany penetracyjne klatki piersiowej nie przeszedł pozytywnie całej procedury. Komisja badająca próbki za każdym razem bardzo wysoko oceniała walory użytkowe naszego opatrunku, takie jak choćby wspomniane kompaktowe opakowanie czy ponad przeciętną lepkość hydrożelu co powoduje, że opatrunek w 100% spełnia swoje przeznaczenie idealnie trzymając się na skórze rannego, tworząc szczelną barierę mechaniczną.

Podsumowując: nigdy (przy kilkunastu badaniach) komisja nie zgłaszała żadnych negatywnych uwag do funkcjonalności i konstrukcji opatrunku BCS.

Dopuszczenie wyłącznie sterylnych opatrunków spowoduje:

- znaczny wzrost kosztów które Wojsko Polskie będzie musiało ponieść na potencjalny zakup,
- może spowodować blokadę zakupów opatrunków na rany penetracyjne klatki piersiowej, ponieważ opatrunki sterlne pochodzące z importu nie spełniają wymagań co do właściwości lub prawidłowego oznakowania,
- ograniczenie – czy wręcz wyeliminowanie - konkurencyjności w postępowaniach o udzielenie zamówienia, co jest jednoznacznie sprzeczne z Prawem Zamówień Publicznych oraz interesem publicznym, ogranicza bowiem dostęp do realizacji zamówień publicznych,
- „zniknięcie” z rynku, opatrunku polskiej produkcji cechującego się ponadprzeciętną jakością co spowoduje uzależnienie się od opatrunków zagranicznych pochodzących z importu..

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w szczegółowym opisie przedmioty zamówienia.

Pytanie 9

dotyczy: opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, żeby informacje takie jak numer serii i data ważności były umieszczone na opakowaniu w postaci trudno usuwalnej naklejki?

Należy nadmienić, iż jest to oznakowanie zgodne z aktualnymi przepisami prawa tj. Ustawy o Wyrobach Medycznych. Obecnie jeden z najlepszych sterylnych opatrunków na rany penetracyjne klatki piersiowej Sam Chest Seal posiada naklejkę z numerem serii i datą ważności. Opatrunek z naklejką jest produkowany w takiej postaci na cały świat i nie ma możliwości zaoferowania go w innej postaci.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z opisem zawartym w procedurze badania próbek, informacje : znak CE, termin ważności, numer serii i oznaczenia sterylności mają być umieszczone na opakowaniu w sposób nieusuwalny, w tym: nie da się ich dłonią zetrzeć, zmasać czy odkleić

Pytanie 10

dotyczy procedura badania próbek – opatrunku indywidualnego oraz opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej.

W związku z bardzo dużymi wątpliwościami pojawiającymi się w poprzednich latach dotyczącymi interpretacji zapisów: „... czy nadruk przy pocieraniu dłonią nie rozmazuje się i jest trwały” oraz „... nie da się ich dłonią zetrzeć, zmasać” prosimy Zamawiające o uszczegółowienie i odpowiedź na poniższe pytania:

1. Co Zamawiający na myśli pisząc: pocieranie dłonią? O jaką część dłoni dokładnie chodzi – czy jest to zewnętrzna, wewnętrzną część dłoni? Czy jest to palec?
2. Ile czasu będzie trwało pocieranie dłonią? Ewentualnie ile razy będzie potarty nadruk?
3. Czy do sprawdzenia jakości nadruku Komisja będzie mogła używać paznokcia do „pocierania dłonią”?

Jeżeli tak ile czasu lub ile razy można będzie próbować zetrzeć nadruk paznokciem?

Są to bardzo ważne kwestie ponieważ w poprzednich latach dochodziło do absurdalnych sytuacji kiedy 4 po uporczywym i celowym tarciu paznokciem trwającym kilka minut, nadruk został wydrapany przez jednego z członków Komisji w efekcie czego dana oferta zostawała odrzucona.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nieusuwalność wymienionych treści oznakowania opakowania jest warunkiem niezbędnym do zagwarantowania jakości zamawianego asortymentu, a także warunkiem koniecznym do wyeliminowania prawdopodobieństwa fałszerstwa czyli dostarczenia wyrobu medycznego niepełnowartościowego pod względem terapeutycznym, jak również przypadkowego usunięcia tych oznaczeń podczas przenoszenia opatrunku przez żołnierzy na polu walki, co związane jest z różnymi warunkami atmosferycznymi oraz możliwością zawilgocenia oraz zabrudzenia części zewnętrznej opakowania. Jednocześnie Zamawiający wskazuje sposób weryfikacji tego wymagania i wychodząc naprzeciw ustawowemu obowiązkowi nieusuwalności wymaganych treści oznakowania opakowania (tj. Art. 11 ust. 6 ustawy o wyrobach medycznych Dz. U. 2021.1565), wskazał rozwinięcie powyższego zapisu jako nadruku, którego w normalnych warunkach użytkowania, czyli bez użycia narzędzi, środków chemicznych czy oddziaływania termicznego, „nie da się dłonią zetrzeć, zmasać ani odkleić”.

Pytanie 11

dotyczy: załącznik nr 4 do SWZ – oświadczenie o zgłoszeniu wyrobu do URPLW MiPB
Prosimy o zmianę treści rzeczowego oświadczenia tak żeby było on zgodne z obowiązującym prawem tj.

Ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych.

Aktualna treść oświadczenia zawiera nieścisłości i sprzeczności z Ustawą o Wyrobach Medycznych. Prawidłowa treść oświadczenia powinna brzmieć:

W związku z powyższym, oświadczam, iż oferowany asortyment w zakresie pozycji nr..... został zgłoszony do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela lub był przedmiotem powiadomienia lub będzie przedmiotem powiadomienia w terminie do 7 dni od dnia wprowadzenia pierwszego wyrobu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

W pierwotnej wersji oświadczenia z załącznika 4 dołączonej do SWZ, Zamawiający nie zawarł informacji, że:

- wyrób zgłasza wytwórca lub autoryzowany przedstawiciel
- o fakcie wprowadzenia na terytorium RP, dystrybutorzy lub importerzy mogą powiadomić Prezesa URPLW MiPB dopiero w terminie do 7 dni po wprowadzeniu pierwszego wyrobu na terytorium RP, czyli realnie rzecz biorąc po podpisaniu umowy na realizację rzeczowego zamówienia i dostawie asortymentu do Zamawiającego – nie ma takiego obowiązku na etapie składania ofert ponieważ potencjalny wykonawca wcale nie musi podpisać umowy z Zamawiającym a w rezultacie tego sprowadzać wyrób na teren RP.

Wspomina o tym zresztą pierwszy akapit rzeczowego oświadczenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dokonał modyfikacji wyżej wymienionego załącznika do SWZ, stanowi on załącznik do pisma.

Pytanie 12

dotyczy: projektu umowy §4 pkt 1, 1

Prosimy o zmianę zapisu:

„Wykonawca, na minimum 10 dni roboczych przed planowaną dostawą, zobowiązany jest do przekazania w formie pisemnej (poczta, kurier, drogą mailową lub faksem), „Awizo dostawy”,

którego wzór stanowi załącznik nr 2 do umowy, zawierającego wszystkie informacje dotyczące dostarczanego asortymentu zgodnie z załącznikiem numer 1 do umowy oraz planowany termin dostawy.”

na:

„Wykonawca, na minimum 3 dni roboczych przed planowaną dostawą, zobowiązany jest do przekazania w formie pisemnej (poczta, kurier, drogą mailową lub faksem), „Awizo dostawy”, którego wzór stanowi załącznik nr 2 do umowy, zawierającego wszystkie informacje dotyczące dostarczanego asortymentu zgodnie z załącznikiem numer 1 do umowy oraz planowany termin dostawy.”

Proponowany w projekcie umowy termin 10 dniowy jest w obecnych warunkach (znacznie wydłużone terminy dostaw, przedłużający się transport) jest praktycznie nie możliwy do spełnienia. Również ze względu, iż praktycznie w połowie okresu terminu wykonania umowy, wykonawca musiał by powiadamiać Zamawiającego o planowym terminie dostawy (na chwilę obecną termin realizacji 45 kalendarzowych, powiadomienie o planowanej dostawie 10 dni roboczych czyli 14 kalendarzowych).

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany projektu umowy w ten sposób, że § 4 pkt 1, 1 umowy otrzymuje brzmienie:

Wykonawca, na minimum 5 dni roboczych przed planowaną dostawą, zobowiązany jest do przekazania w formie pisemnej (poczta, kurier, drogą mailową lub faksem), „Awizo dostawy”, którego wzór stanowi załącznik nr 2 do umowy, zawierającego wszystkie informacje dotyczące dostarczanego asortymentu zgodnie z załącznikiem numer 1 do umowy oraz planowany termin dostawy.

Pytanie 13

dotyczy: projektu umowy §4 pkt 10

Prosimy o zmianę zapisu:

„Zamawiający sprawdzi przedmiot umowy pod względem ilościowym i jakościowym w terminie do 10 dni roboczych od dnia rzeczywistej dostawy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość przedłużenia terminu do sprawdzenia przedmiotu umowy pod względem ilościowym i jakościowym maksymalnie o kolejne 30 dni robocze.”

na:

„Zamawiający sprawdzi przedmiot umowy pod względem ilościowym i jakościowym w terminie do 10 dni roboczych od dnia rzeczywistej dostawy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość przedłużenia terminu do sprawdzenia przedmiotu umowy pod względem ilościowym i jakościowym maksymalnie do 30 dni roboczych”

Obecny zapis powoduje, że Zamawiający praktycznie ma 40 dni roboczych na sprawdzenie przedmiotu umowy, co daje nam 56 dni kalendarzowych a więc 2 miesiące!!! Jest to czas znacznie przesadzony i wydłużony który w połączeniu z 30 dniowym terminem dostawy powoduje, że potencjalny Wykonawca otrzyma wynagrodzenie z tytułu wykonania umowy dopiero po 3 miesiącach od daty dostarczenia przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Jak wynika z § 4 pkt 1 ppkt 10 projektu umowy, Zamawiający zastrzega sobie jedynie możliwość przedłużenia terminu do sprawdzenia przedmiotu umowy pod względem ilościowym i jakościowym maksymalnie o kolejne 30 dni robocze. Zapis ten daje Zamawiającemu możliwość przedłużenia terminu, natomiast nie wprowadza zasad, że termin sprawdzenia przedmiotu umowy pod względem ilościowym i jakościowym każdorazowo będzie przedłużany o kolejne 30 dni robocze.

Pytanie 14

dotyczy: projektu umowy §6 pkt 10 – 1

Prosimy o zmianę terminu na wymianę wadliwego przedmiotu umowy na 15 dni roboczych.

Obecny termin 7 dniowy jest nie realny do spełnienia w przypadku importowanych wyrobów medycznych i skazuje Wykonawcę z góry na nie wywiązanie się w terminie oraz płacenie Zamawiającemu kar umownych. Zaznaczyć należy, że w przypadku rękojmi, Zamawiający proponuje, właśnie termin 15 dniowy

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany istotnych postanowień umowy, w ten sposób, że:

- § 6 pkt 10 ppkt 1 projektu umowy otrzymuje brzmienie: *wymieni wadliwy przedmiot umowy na nowy w ciągu 10 dni roboczych od daty otrzymania „Protokołu reklamacji” (wzór załącznik nr 5)*
- § 12 ust. 1 pkt 6a projektu umowy otrzymuje brzmienie: *wymieni wadliwy przedmiot umowy na nowy w ciągu 10 dni roboczych od daty otrzymania „Protokołu reklamacji”*

Pytanie 15

Dotyczy zadania nr 7

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 dotychczasowe wymagania zawarte w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 16

Dotyczy zadania nr 7

czy Zamawiający dopuści opatrunek, który nie posiada podciśnieniowego opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 17

Czy umowa ma obowiązywać do 30-10-2022 (zgodnie z SIWZ), czy zgodnie z wzorem umowy do 30-11-2022?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż umowa obowiązywać będzie od dnia podpisania do 30.11.2022. Termin dostawy został określony w dokumentach SWZ, jednakże nie później niż do 30.10.2022 r.

Pytanie 18

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 i w § 12 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy wyrażenie „60 dni” zostało zastąpione wyrażeniem „7 dni”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis.

Pytanie 19

Par. 9 ust. 1.1: czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby kara umowna wynosiła 5% wynagrodzenia należnego Wykonawcy tytułem realizacji przedmiotu umowy określonego w § 2 ust. 1 umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis.

Pytanie 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej o której mowa z par. 9 ust. 1.4 była wartość towaru obciążonego wadą?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis.

Pytanie 21

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 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 dokonuje zmian w § 10 ust. 2 projektu umowy, który otrzymuje brzmienie: *W przypadku spełnienia przesłanek do odstąpienia od umowy określonych w ust. 1, Zamawiający może wyznaczyć Wykonawcy dodatkowy termin na wykonanie umowy, a po jego bezskutecznym upływie odstąpić od umowy z winy Wykonawcy.*

Pytanie 22

Czy Zamawiający w zadaniu 6 zestawy dojścia doszpikowego oraz 8 opatrunków na rany penetracyjne klatki piersiowej wyrazi zgodę na dostarczenie pełnych opakowań tj. 130 zestawów dojścia doszpikowego oraz 6450 opatrunków na rany?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin ważności przy dostawie: 80% terminu wskazanego przez producenta od daty produkcji w zadaniu 6 i 8?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu z powyżej wskazanym rozwiązaniem przy spełnieniu pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 24

Załącznik nr 6.1, pozycja 7; Załącznik 6.2 pozycja 14; Załącznik 6.4 pozycja 9; Załącznik 6.5 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową niesilikonowaną?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania w tym zakresie.

Pytanie 25

Załącznik nr 6.1, pozycja 7; Załącznik 6.2 pozycja 14; Załącznik 6.4 pozycja 9; Załącznik 6.5 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową w opakowaniu o wymiarach 8,1 x 23,3 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania w tym zakresie.

Pytanie 26

Załącznik nr 6.1, pozycja 9; Załącznik 6.2 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania w tym zakresie.

Pytanie 27

Załącznik nr 6.1, pozycja 9; Załącznik 6.2 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną w opakowaniu o wymiarach ok. 9,2 x 35 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania w tym zakresie.

Pytanie 28

Załącznik nr 6.1, pozycja 15; Załącznik 6.2 pozycja 28; Załącznik 6.3 pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści kołnierz wielokrotnego użytku w przypadku jednego pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu z powyżej wskazanym rozwiązaniem, przy spełnieniu pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 29

Załącznik nr 6.1, pozycja 15; Załącznik 6.2 pozycja 28; Załącznik 6.3 pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści kołnierz wykonany z polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu z powyżej wskazanym rozwiązaniem, przy spełnieniu pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 30

Załącznik nr 6.1, pozycja 15; Załącznik 6.2 pozycja 28; Załącznik 6.3 pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści kołnierz o długości 58 cm (mierzony na płasko)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 31

Załącznik nr 6.1, pozycja 15; Załącznik 6.2 pozycja 28; Załącznik 6.3 pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści kołnierz w kolorze biało-zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 32

Załącznik nr 6.1, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści ciśnieniomierz zgodny z normą EN1060-1:1996 część 1?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 33

Załącznik nr 6.1, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści ciśnieniomierz o gwarancji kalibracji 5 lat?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 34

Załącznik 6.2 pozycja 22; Załącznik 6.3 pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny z przewodem tlenowym o długości 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu z powyżej wskazanym rozwiązaniem, przy spełnieniu pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 35

Załącznik 6.2 pozycja 22; Załącznik 6.3 pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny w kartoniku o wymiarach ok. 13 cm x 21 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 36

Załącznik 6.2 pozycja 22; Załącznik 6.3 pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny o wadze ok. 550g?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 37

Załącznik 6.2 pozycja 22; Załącznik 6.3 pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego asortymentu, przy spełnieniu pozostałych wymagań opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 38

Załącznik 6.2 pozycja 34; Załącznik 6.3 pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną w teflonu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 39

Załącznik 6.2 pozycja 39

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr o zakresie pomiaru częstotliwości pulsu 40-240bpm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 40

Zadanie 2 poz. 17,18,19

Prosimy o dopuszczenie rurek intubacyjnych w opakowaniach o wymiarach 13x34cm. Wymiary podane w OPZ dotyczą opakowań rurek nosowo – gardłowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 41

Zadanie 2 poz. od 24 do 26

W związku z wycofaniem z produkcji rurek LT-D prosimy o dopuszczenie rurki krtaniowej LTS -D, czyli dwuświatłowej z możliwością zgłębnikowania żołądka posiadającej znacznik głębokości oznakowany wyłącznie kreskami a nie cyframi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu z powyżej wskazanym rozwiązaniem, przy spełnieniu pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 42

Zadanie 2 poz. od 27

Czy w związku z tym, że rurka typu LTS-D jest dostarczana w komplecie ze strzykawką Zamawiający wymaga dodatkowo zaoferowania strzykawek do rurek krtaniowych (poz.. 27) czy zrezygnuje z tej pozycji i należy w formularzu w tej pozycji wpisać wartość 0zł ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu z powyżej wskazanym rozwiązaniem rurek ze strzykawką w komplecie, przy spełnieniu pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 43

Zadanie 2 poz. 38

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga kołnierze wielorazowego. W OPZ zał. 6.2 do SWZ jest opisany jako Kołnierz ortopedyczny jednorazowy. Następnie w pkt. 1 jest mowa o kołnierzu wielokrotnego użytku. Prosimy o wyjaśnienia rozbieżności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowanie wskazanego asortymentu zarówno jednorazowego jak i wielorazowego użytku.

Pytanie 44

Zadanie nr 2 poz. 59; zadanie 4 poz. 17, zadanie 5 poz. 16

Prosimy o dopuszczenie rękawic ze standardowym mankietem, nie przedłużanym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 45

Zadanie 2 poz. 60

Prosimy o dopuszczenie blok notesu wodoodpornego z kartkami zadrukowanymi w formie linii lub kratek.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 46

Zadanie 2 poz. 65

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę w ofercie przetargowej zestawów posiadających w swoim składzie nici o poniższych konfiguracjach, pozostałe elementy zestawu zgodne z opisem przedmiotu zamówienia:

1. Nierozpuszczalny monofilament poliamidowy z igłą o zwiększonej stabilności w imadle, igła odwrotnie tnąca 3/8 koła 24 mm, rozmiar 3/0, długość nitek 75 cm
2. Nierozpuszczalny monofilament poliamidowy z igłą o zwiększonej stabilności w imadle, igła odwrotnie tnąca 3/8 koła 40 mm, rozmiar 2/0, długość nitek 75 cm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 47

Zadanie 5 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści maski twarzowe bez terminu ważności określonego przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu z powyżej wskazanym rozwiązaniem, przy spełnieniu pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 48

Dotyczy istotnych postanowień umowy §9 ust. 7

W nawiązaniu do prowadzonego postępowania zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych ze 100% do zwyczajowych 40%? Kary umowne służą dyscyplinowaniu Wykonawców i zabezpieczeniu interesu Zamawiającego w celu terminowego uzyskania realizacji zamówienia, nie zaś celom zarobkowym. W związku z tym przeniesienie pełnej odpowiedzialności na Wykonawców i ustanawianie kar umownych w wysokości 100 % zaprzecza idei sprawiedliwego rozłożenia praw i obowiązków stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane obniżenie kar umownych.

Pytanie 49

Dotyczy załącznika nr 5 do SWZ – Szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia/Formularza cenowego;

W nawiązaniu do prowadzonego postępowania zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający może doprecyzować zapis w zakresie parametru „Oferowany termin ważności liczony na dzień 15.05.2022 r.”, który wypełnia Wykonawca?

W załączniku nr 5, o którym mowa istnieje także zapis w adnotacji „Uwagi” punkt 4 podpunkt a) określający, iż termin ważności produktu w dniu składania oferty ma być nie krótszy niż 80% całkowitego okresu ważności (identyczny zapis zawiera załącznik nr 6 do SWZ – opis przedmiotu zamówienia). W związku z tym pytamy, czy jeśli na dzień składania ofert 15.03.2022 r. produkt ma min. 48 miesięcy ważności to w załączniku nr 5 Zamawiający oczekuje wpisania terminu odpowiednio krótszego, w tym przypadku 45 miesięcy na dzień 15.05.2022 r. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w każdym przypadku oczekuje zaoferowania asortymentu z terminem ważności: nie krótszym niż 80% całkowitego terminu ważności oferowanego przez producenta lub określonego w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, liczonym na dzień 15.05.2022 r. z wyjątkiem składanych z ofertą próbek opatrunku indywidualnego i opatrunku na rany penetracyjne, dla których Zamawiający dopuszcza termin ważności min. 80% całkowitego terminu ważności liczony na dzień złożenia próbek.

Pytanie 50

Dotyczy załącznika nr 7 do SWZ – procedury badania próbek

W nawiązaniu do prowadzonego postępowania zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający wymaga złożenia próbek w terminie złożenia oferty, czy są one wymagane do złożenia przez Wykonawcę dopiero na wezwanie Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż próbki stanowią przedmiotowy środek dowodowy i należy je złożyć do terminu składania ofert.

Pytanie 51

Dotyczy załącznika nr 7 do SWZ – procedury badania próbek

W nawiązaniu do prowadzonego postępowania zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie do badania próbek z okresem ważności minimum 50% całkowitego terminu ważności, z zachowaniem pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Zamawiający dla składanych z ofertą próbek opatrunku indywidualnego i opatrunku na rany penetracyjne, dopuszcza termin ważności min. 80% całkowitego terminu ważności liczonego na dzień złożenia próbek.

Pytanie 52

Dotyczy załącznika nr 7 do SWZ – procedury badania próbek

W nawiązaniu do prowadzonego postępowania zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający dokona zmniejszenia ilości wymaganych próbek i wyrazi zgodę na dostarczenie do badania po 2 szt. próbek?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie procedury badania próbek.

Pytanie 53

Dotyczy załącznika nr 7 do SWZ – procedury badania próbek

W nawiązaniu do prowadzonego postępowania zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeprowadzenie badania próbek na tym samym pozorancie, tego samego dnia dla wszystkich Wykonawców? W celu zapewnienia identycznych warunków i równego traktowania Wykonawców naturalnym wydaje się możliwość przetestowania wszystkich próbek w takich samych warunkach i tej samej osobie. Takie rozwiązanie zapewni zarówno Zamawiającemu, jak i Wykonawcom wiarygodne wyniki dla każdego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie zagwarantować przeprowadzenia badania próbek na tym samym pozorancie, tego samego dnia dla wszystkich Wykonawców, z powodu braku możliwości przewidzenia ilości złożonych w tym postępowaniu ofert i związanych z tym kwestii technicznych. Zamawiający zapewnia, że dołoży wszelkiej staranności, aby przeprowadzić badania w jak najbardziej zbliżonych warunkach ludzkich, sprzętowych, atmosferycznych i terenowych.

Pytanie 54

Dotyczy załącznika nr 6.4 do SWZ – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla plecaka Ratownika-Sanitariusza (PRS) pozycja 9 – rurka nosowo-gardłowa.

W nawiązaniu do prowadzonego postępowania zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie rurki w opakowaniu o wymiarze maksymalnym 12 x 22 cm, przy zachowaniu pozostałych parametrów? Na rynku nie są dostępne rurki o aktualnie wymaganym wymiarze opakowania, w związku z tym prosimy Zamawiającego o pozytywne rozpatrzenie naszego pytania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu z powyżej wskazanym rozwiązaniem, przy spełnieniu pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 55

Dotyczy załącznika nr 6.4 do SWZ – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla plecaka Ratownika-Sanitariusza (PRS) pozycja 12 – opatrunek hydrożelowy w butelce.

W nawiązaniu do prowadzonego postępowania zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający określając, że hydrożel w butelce ma mieć takie same właściwości jak opatrunki hydrożelowe na nośnikach z materiału bazowego nie będzie wymagał możliwości wielokrotnego zdejmowania hydrożelu? Taka możliwość jest ściśle związana z nośnikiem bazowym i technicznie niemożliwym jest, aby stawiać takie wymaganie przed opatrunkiem żelowym w butelce.

Odpowiedź: Zamawiający nie będzie wymagał możliwości wielokrotnego zdejmowania hydrożelu w butelce. Hydrożel w butelce ma mieć takie same właściwości jak opisany opatrunek hydrożelowy, z wyłączeniem : konieczności posiadania nośnika materiału bazowego, możliwości wielokrotnego zdejmowania i zakładania, posiadania specjalnego wycięcia i skrzydełka na usta, nos i oczy, posiadania powierzchni 400 cm² i wymiarów 28-40x40-60 cm. Zamawiający dopuszcza ponadto opakowanie dla hydrożelu w butelce w kolorze białym.

Pytanie 56

Dotyczy załącznika nr 6.6 do SWZ – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla zestawu dojsicia doszpikowego.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 6 wkucia doszpikowe produktu o poniższych parametrach:

Czy Zamawiający podobnie jak w postępowaniach przetargowych na zestawy medyczne w zeszłych latach dopuści na zasadzie równoważności możliwość zaoferowania jednorazowego zestawu do szybkiej infuzji doszpikowej NIO z dłuższym niż wymagany (5 letnim) całkowitym terminem ważności, o następujących parametrach:

- bardzo prosta, automatyczna konstrukcja, pozwalająca na szybką lokalizację miejsca wklucia i dostęp naczyniowy w ciągu 10 sekund zarówno z kości piszczelowej oraz z kości ramiennej w każdych warunkach
- system jest bardzo prosty w stosowaniu, a umiejętności konieczne do obsługi wymagają minimalnego treningu,
- konstrukcja zabezpieczająca przed zbyt głębokim wbiciem mandrynu w szpik, a po założeniu dostępu
- pozwalająca na jego automatyczną stabilizację
- sterylny, nie wymagający czynności konserwacyjnych, gotowy do natychmiastowego użycia
- niewielkie wymiary opakowania.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności wyżej oferowanego rozwiązania

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego asortymentu na zasadzie równoważności.

Pytanie 57

Dotyczy załącznika nr 6.4 do SWZ – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla plecaka Ratownika-Sanitariusza (PRS) pozycja 15 – rękawice ratownicze.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic ratowniczych nitrylowych spełniających opis określony w SWZ (w wszystkich zadaniach) bez przedłużonego mankietu ? Obecnie dostępność rękawic nitrylowych z przedłużonym mankietem jest bardzo ograniczona, główni dostawcy tego asortymentu nie są w stanie określić terminu , w którym ten asortyment będzie dostępny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 58

Dotyczy załącznika nr 6.4 do SWZ – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla plecaka Ratownika-Sanitariusza (PRS) pozycja 15 – rękawice ratownicze.

Dotyczy rękawic ratowniczych nitrylowych z przedłużonym mankietem (dotyczy wszystkich zadań gdzie znajdują się rękawiczki nitrylowe z przedłużonym mankietem)

W związku z brakiem dostępu na rynku od początku epidemii rękawic nitrylowych z przedłużonym mankietem z powodu trwającej sytuacji epidemiologicznej w kraju oraz wojną na Ukrainie, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic lateksowych o porównywalnych parametrach w kolorze niebieski z długim mankietem, oraz rezygnację w wymogu hipoalergicznosci w przypadku oferowania rękawic lateksowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 59

Dotyczy załącznika nr 6.4 do SWZ – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla plecaka Ratownika-Sanitariusza (PRS) pozycja 18 – latarka.

Czy w związku z modyfikacją przez producenta parametrów latarki czołowej Zamawiający dopuści produkt o parametrach poniżej:

- Ultralekka i ultrazwarta latarka czołowa, którą zawsze można mieć przy sobie.
- Zawsze gotowa do użycia. Może być przechowywana przez 10 lat z bateriami (dwie baterie litowe CR 2032).
- Białe światło umożliwia łatwe przemieszczanie się w ciemności.
- W sytuacjach awaryjnych czerwone światło jest widziane z dużej odległości.
- Konstrukcja chroniąca przed przypadkowym uruchomieniem, wyłącznik ma blokadę.
- Odporna na temperatury -30 °C do +60 °C.

- Odporność na wodę -1 m przez 30 minut (IP X7).

Parametry produktu

Ilość światła: 30 lumenów (ANSI/PLATO FL 1)

Ciężar: 26 g

Wiązka: szeroka

Zasilanie: 2 baterie litowe CR2032 (dołączone).

Wodoodporność: IP X7 (wodoszczelna do -1 metra przez 30 minut).

Certyfikacja: CE

Kolor światła	Tryb	Ilość światła	Zasięg	Czas świecenia
biały	STANDARD	13 lm	6 m	11 h 30
	MAX POWER	30 lm	7 m	3 h
	Pulsujący	15 lm	Widoczne ze 100 m przez 95 h	
czerwony	bliski	2 lm	Widoczne ze 100 m przez 15 h	
	pulsujący	-	Widoczne ze 100 m przez 70 h	

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego asortymentu, przy spełnieniu pozostałych wymagań opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 60

Dotyczy zapisów umowy §12 Rękojmia

W nawiązaniu do zapisów umowy dotyczących wymaganego okresu rękojmi dla oferowanego asortymentu, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający zrezygnuje z okresu rękojmi równemu terminowi przydatności i wprowadzi zapis wymogu okresu 24 miesięcy rękojmi dla oferowanego asortymentu ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis.

Pytanie 61

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów umowy w § Przedmiot umowy

Dotyczy zapisu :

4. Jeżeli w okresie obowiązywania umowy nastąpi wygaśnięcie ważności dokumentów dopuszczających przedmiot umowy do obrotu, Wykonawca dostarczy do Zamawiającego dokumenty dopuszczające do obrotu niezwłocznie po wygaśnięciu ważności dokumentów złożonych w ofercie – przy czym nie później niż w terminie 5 dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku) liczonych od dnia wygaśnięcia ważności dokumentów złożonych przez Wykonawcę w ofercie.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na poniższy :

4. Jeżeli w okresie obowiązywania umowy nastąpi wygaśnięcie ważności dokumentów dopuszczających przedmiot umowy do obrotu, Wykonawca dostarczy do Zamawiającego dokumenty dopuszczające do obrotu niezwłocznie po wygaśnięciu ważności dokumentów złożonych w ofercie – przy czym nie później niż w terminie 10 dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku) liczonych od dnia wygaśnięcia ważności dokumentów złożonych przez Wykonawcę w ofercie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację powyższych zapisów.

Pytanie 62

Dotyczy wymaganego terminu ważności

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie przez Zamawiającego wymaganego terminu ważności dla oferowanego asortymentu.

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany asortyment medyczny posiadał w dniu składania oferty przetargowej minimum 80% całkowitego okresu ważności nadanego przez producenta (przy uwzględnieniu wymaganych minimalnych okresów ważności przy produktach w opisie

WET) czy ma to być termin minimum 80% całkowitego okresu ważności w dniu 15.05.2022 roku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w każdym przypadku oczekuje zaoferowania asortymentu z terminem ważności: nie krótszym niż 80% całkowitego terminu ważności oferowanego przez producenta lub określonego w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, liczonym na dzień 15.05.2022 r. z wyjątkiem składanych z ofertą próbek opatrunku indywidualnego i opatrunku na rany penetracyjne, dla których Zamawiający dopuszcza termin ważności min. 80% całkowitego terminu ważności liczony na dzień złożenia próbek.

Pytanie 63

Dotyczy Marker permanentny

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie markera bez określonej przez producenta daty ważności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu z powyżej wskazanym rozwiązaniem, przy spełnieniu pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w załączniku nr 5 do SWZ kolumnie (oferowany termin ważności liczony na dzień 15.05.2022 roku) w formularzu cenowym, Wykonawca wpisał: „Minimum 80 % całkowitego okresu ważności w dniu składania oferty „?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość wpisania „Minimum 80 % całkowitego okresu ważności liczony na dzień 15.05.2022 r”.

Pytanie 65

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co Wykonawca powinien wpisać w załączniku nr 5 do SWZ kolumnie (oferowany termin ważności liczony na dzień 15.05.2022 roku) w formularzu cenowym, w przypadku produktów dla których nie jest wymagany termin ważności np.: staza taktyczna, markery, nożyczki, latarki? Są to produkty dla których producent nie określił okresu ważności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość wpisania w przypadku produktów dla których producent nie określił okresu ważności, sformułowania: „brak określonego terminu ważności”.

Pytanie 66

Czy istnieje możliwość zwrócenia przez Zamawiającego złożonych próbek opatrunków, które nie zostaną wykorzystane podczas prowadzonych badań?

Odpowiedź: Zamawiający zatrzymuje próbki, w celu weryfikacji zgodności dostarczonego przez Wykonawcę przedmiotu zamówienia na etapie realizacji umowy ze złożoną próbką.

Pytanie 67

dotyczy załącznik nr 7 – badanie próbki opatrunek indywidualny

W opisie przedmiotu zamówienia załącznik nr 6.7 do swz - dopuszczono opatrunek indywidualny o wymiarach (szerokości) 10-15 cm albo 10cm+/- 10%. W zapisach w załączniku nr 7 w procedurze badania próbek i w załączniku nr 7.1 do SWZ jest tylko ocena szerokości opatrunku spełniającego szerokość 10cm+/- 10%.- czy nie doszło do omyłki ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje o omyłkowym braku wskazanego dopuszczonego wymiaru szerokości 10-15 cm w załączniku nr 7 w procedurze badania próbek i w załączniku nr 7.1 do SWZ. Zamawiający dokonał modyfikacji w tym zakresie.

Pytanie 68

Rozdział VIII ust. 1 pkt. 2, 3, 4

Co Zamawiający rozumie pod pojęciem „oświadczenie o zgłoszeniu wyrobu medycznego do URPLW MiPB”? Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty „zgłoszenia/powiadomienia do URPLW MiPB” („Formularz dla aktywnych wyrobów medycznych do implantacji, wyrobów medycznych i systemów lub zestawów zabiegowych” ewentualnie urzędowe potwierdzenie przeniesienia danych dotyczących wyrobu), które to dokumenty są jedynymi WIARYGODNYMI I PRAWIDŁOWYMI dokumentami potwierdzającymi zgłoszenie wyrobu medycznego do URPLW MiPB i dopuszczenie do obrotu na terenie Polski. Samo oświadczenie jest niewystarczające i nie jest żadnym dokumentem potwierdzającym dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu ZGODNIE Z USTAWĄ O WYROBACH MEDYCZNYCH.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje złożenia wraz z ofertą wypełnionego oświadczenia o zgłoszeniu wyrobu medycznego do URPLW MiPB, stanowiącego załącznik nr 8 (po modyfikacji) bez konieczności załączenia do oferty kopii/skanu formularza zgłoszenia/powiadomienia: „Formularz dla aktywnych wyrobów medycznych do implantacji, wyrobów medycznych i systemów lub zestawów zabiegowych”

Pytanie 69

Rozdział VIII ust. 1 pkt. 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego posiadającego badanie potwierdzające brak cytotoksyczności opatrunku zgodnie z normą ISO 10993-5 wykonane w „Consumer Product Testing Co. z siedzibą w New Jersey? Są to opatrunki hydrożelowe WaterJel produkcji amerykańskiej, które od lat są dostarczane do wojska polskiego i charakteryzują się najwyższą jakością i skutecznością. Badanie zgodne z normą ISO 10993-5 wykonane w „Consumer Product Testing Co. z siedzibą w New Jersey to badanie wykonane tą samą normą co wymagane i potwierdzają brak cytotoksyczności opatrunku, w taki sam sposób jak polska wersja normy. Obecne zapisy SWZ naruszają zasady równego traktowania Wykonawców i uczciwej konkurencji, gdyż powodują, że jedynymi opatrunkami, które są dopuszczalne do zaoferowania to opatrunki hydrożelowe produkcji polskiej o stałej konsystencji. Takie sformułowanie zapisów SWZ nie tylko ogranicza możliwości oferowania opatrunku hydrożelowego tylko do jednego produktu, ale również stwarza dla Zamawiającego ryzyko, iż nie otrzyma w postępowaniu żadnej oferty, gdyż w dostępności opatrunków hydrożelowych produkcji polskiej często występują nawet kilkumiesięczne przerwy. Powoduje to, iż Zamawiający może nie otrzymać żadnej oferty lub wystąpi konieczność wydłużenia terminu realizacji zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający w Specyfikacji Warunków Zamówienia, Rozdział VIII Przedmiotowe środki dowodowe, pkt 4), wskazał, iż w zakresie opatrunków hydrożelowych uwzględnienia art. 105 ust. 2 i 3 Ustawy z dn. 11 września 2019 Prawo Zamówień Publicznych Dz. U. 2019 poz 2019. Oznacza to, iż Zamawiający, w myśl przytoczonego artykułu, akceptuje dla opatrunków hydrożelowych również certyfikaty badań wydane przez inne równoważne jednostki oceniające zgodność. W związku z powyższym Zamawiający przewidział możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego posiadającego badanie potwierdzające brak cytotoksyczności opatrunku zgodnie z normą ISO 10993-5 wykonane poza granicami kraju.

Pytanie 70

Rozdział VIII ust. 1 pkt. 4

Czy wymaganie dotyczące przedstawienia badania potwierdzającego brak cytotoksyczności opatrunku hydrożelowego dotyczy również hydrożelu w butelce?

Jeśli tak to prosimy o dopuszczenie możliwości przedstawienia badania potwierdzającego brak cytotoksyczności opatrunku zgodnie z normą ISO 10993-5 wykonane w „Consumer Product Testing Co. z siedzibą w New Jersey, gdyż zgodnie z Naszą wiedzą badania wykonane zgodnie z normą PN-EN ISO 10993-5 w akredytowanym przez Polskie Centrum Akredytacji ośrodku badawczym posiadają wyłącznie polskie opatrunki hydrożelowe o stałej konsystencji. Producent tych opatrunków nie produkuje „hydrożeli w butelce”. Inni producenci hydrożeli w butelce mają badania wykonane zgodnie z normą ISO 10993-5 w ośrodkach badawczych nieposiadających w/w akredytacji. Złożenie oferty na hydrożel w butelce posiadający badania wykonane zgodnie z normą PN-EN ISO 10993-5 w akredytowanym przez Polskie Centrum Akredytacji ośrodku badawczym jest nierealny, gdyż taki hydrożel nie istnieje.

Odpowiedź: Zamawiający w Specyfikacji Warunków Zamówienia, Rozdział VIII Przedmiotowe środki dowodowe, pkt 4), wskazał, iż w zakresie opatrunków hydrożelowych (zarówno o konsystencji stałej jak i w butelce) uwzględnienia art. 105 ust. 2 i 3 Ustawy z dn. 11 września 2019 Prawo Zamówień Publicznych Dz. U. 2019 poz 2019. Oznacza to, iż Zamawiający, w myśl przytoczonego artykułu, akceptuje dla opatrunków hydrożelowych (zarówno o konsystencji stałej jak i w butelce) również certyfikaty badań wydane przez inne równoważne jednostki oceniające zgodność. W związku z powyższym, Zamawiający przewidział możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego (zarówno o konsystencji stałej jak i w butelce) posiadającego badanie potwierdzające brak cytotoksyczności opatrunku zgodnie z normą ISO 10993-5, wykonane poza granicami kraju.

Pytanie 71

dotyczą wszystkich Opisu Przedmiotu zamówienia tj. załącznik nr 6.1 do załącznik nr 6.5.

Dotyczy RURKA INTUBACYJNA

Czy Zamawiający poprawi wymiar opakowania rurek intubacyjnych opisanych w Opisu Przedmiotu zamówienia na 13x34 cm. Jest to właściwy wymiar dla opisanych rurek intubacyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 72

dotyczą wszystkich Opisu Przedmiotu zamówienia tj. załącznik nr 6.1 do załącznik nr 6.5.

Dotyczy KOŁNIERZ ORTOPEDYCZNY

Wnioskujemy o zmianę wymagań dotyczących kołnierza na:

1. „Kołnierz uniwersalny do stabilizacji i unieruchomienia szyjnego odcinka kręgosłupa – jednorazowego użytku”.

Zgodnie ze zmianą dokonaną przez producenta kołnierzy Ambu, które dotychczas jako jedyne były kołnierzami wielokrotnego użytku, są to już wyroby jednorazowego użytku. Zgodnie z aktualnymi zapisami znajdującymi się między innymi w instrukcji obsługi: „Ponowne użycie może spowodować zanieczyszczenie prowadzące do zakażeń”. Powyższa zmiana dokonana przez producenta jest zgodna z aktualnymi wytycznymi MDR związanymi z bezpieczeństwem produktu i szacowaniem ryzyka. W związku z tym zaoferowanie kołnierza, który byłby wielokrotnego użytku jest obecnie nierealne, gdyż taki kołnierz nie istnieje.

Na uwagę zasługuje również fakt, iż sam Zamawiający w tytule zawarł zapis „kołnierz ortopedyczny jednorazowy”. W związku z powyższym wnioskujemy o konieczną modyfikację pkt. 1 Opisu Przedmiotu zamówienia dla kołnierza ortopedycznego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowanie wskazanego asortymentu zarówno jednorazowego jak i wielorazowego użytku.

Pytanie 73

dotyczą wszystkich Opisu Przedmiotu zamówienia tj. załącznik nr 6.1 do załącznik nr 6.5.

Dotyczy RURKA KRTANIOWA I ZESTAW DO KONIKOPUNKCJI RATOWNICZEJ

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurki krtaniowej i zestawu do konikopunkcji ratowniczej z terminem ważności wynoszącym 80% całkowitego okresu ważności, gdyż producent rurek krtaniowych wprowadził zmiany w zakresie całkowitego terminu ważności i nadaje całkowity termin ważności w zależności od partii produkcyjnej. Są to terminy około 48-60 miesięcy od dnia produkcji. W momencie składania oferty wykonawcy trudno jest określić jaka partia produkcyjna będzie dostępna w terminie dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 74

dotyczą wszystkich Opisu Przedmiotu zamówienia tj. załącznik nr 6.1 do załącznik nr 6.5.

Dotyczy SSAK RĘCZNY TYPU GRUSZKA

Prosimy o wydzielenie ssaka do odrębnego pakietu lub dopuszczenie możliwości zaoferowania ssaka o parametrach takich jak w Zestawach Medycznych Poziomu 1 dla RBZMed tj.:

„Ssak ręczny, mechaniczny:

a) Przeznaczony do szybkiego odsysania płynów z ust i nosa osób dorosłych w trakcie udzielania pomocy doraźnej.

b) W komplecie pompa ssąca oraz wymienny, jednorazowy zestaw, tj. pojemnik na treść z cewni-kiem.

c) Pojemnik na treść z zabezpieczeniem przed przelaniem i powrotem odessanej treści w kierunku pacjenta.”

Ssak ręczny typu gruszka nie posiada jeszcze właściwego dopuszczenia dla wyrobu medycznego klasy I zgodnie z MDR, więc nie może być importowany do Polski. Wykonawcy nie są również w stanie przedstawić dla tego wyrobu aktualnych deklaracji zgodności CE zgodnych z MDR.

Niedopuszczenie lub niewydzielenie wyżej opisanego ssaka spowoduje, iż Wykonawcy nie będą mogli złożyć w postępowaniu oferty niepodlegającej odrzuceniu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 75

dotyczą wszystkich Opisu Przedmiotu zamówienia tj. załącznik nr 6.1 do załącznik nr 6.5.

Dotyczy WOREK SAMOROZPRĘŻALNY

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci?

Filtry mają tę samą funkcjonalność, a w przypadku tych wskazanych w Opisie Przedmiotu zamówienia występują problemy z dostępnością filtrów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego asortymentu, przy spełnieniu pozostałych wymagań opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 76

dotyczą wszystkich Opisu Przedmiotu zamówienia tj. załącznik nr 6.1 do załącznik nr 6.5.

Dotyczy LATARKA

Czy Zamawiający dopuści latarki o poniższych parametrach. Producent latarek wymaganych przez Zamawiającego i dotychczas oferowanych zmienił parametry techniczne latarek na niższe:

„Ultralekka i ultrazwarta latarka czołowa, którą zawsze można mieć przy sobie. Dzięki swojemu pokrowcowi transportowemu, zawsze gotowa do użycia, może być przechowywana

z bateriami (przez 10 lat), w plecaku, kurtce, zestawie ratunkowym lub jako zapasowa czołówka. Emituje białe lub czerwone światło, stałe lub pulsujące. Gwizdek znajdujący się na opasce elastycznej umożliwia sygnalizację w sytuacji ratunkowej.

e+LITE, ważąca tylko 26 gramów, jest idealną latarką do sytuacji ratunkowych.

- Ultralekka i ultrazwarta latarka czołowa, którą zawsze można mieć przy sobie.
- Zawsze gotowa do użycia. Może być przechowywana przez 10 lat z bateriami (dwie baterie litowe CR 2032).
- Białe światło umożliwia łatwe przemieszczanie się w ciemności.
- W sytuacjach awaryjnych czerwone światło jest widziane z dużej odległości.
- Konstrukcja chroniąca przed przypadkowym uruchomieniem, wyłącznik ma blokadę.
- Odporna na temperatury -30 °C do +60 °C.
- Odporność na wodę -1 m przez 30 minut (IP X7).

Parametry produktu

Ilość światła: 30 lumenów (ANSI/PLATO FL 1)

Ciężar: 26 g

Wiązka: szeroka

Zasilanie: 2 baterie litowe CR2032 (dołączone).

Wodoodporność: IP X7 (wodoszczelna do -1 metra przez 30 minut).

Certyfikacja: CE

Kolor światła	Tryb	Ilość światła	Zasięg	Czas świecenia
biały	STANDARD	13 lm 6 m		11 h 30
	MAX POWER	30 lm 7 m		3 h
	Pulsujący	15 lm	Widoczne ze 100 m	przez 95 h
czerwony	bliski	2 lm	Widoczne ze 100 m	przez 15 h
	pulsujący	-	Widoczne ze 100 m	przez 70 h

Latarki o parametrach wskazany w Opisu Przedmiotu zamówienia nie są już produkowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego asortymentu, przy spełnieniu pozostałych wymagań opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 77

dotyczą wszystkich Opisu Przedmiotu zamówienia tj. załącznik nr 6.1 do załącznik nr 6.5.

Dotyczy RURKA NOSOWO - GARDŁOWA

Czy Zamawiający zmodyfikuje wymiar opakowania rurki nosowo-gardłowej w załączniku nr 6.4 i 6.5. na właściwy tj. maksymalnie 12x22 cm, gdyż taki właśnie wymiar mają rurki nosowo-gardłowe opisane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu z powyżej wskazanym rozwiązaniem wymiaru, przy spełnieniu pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 78

dotyczą wszystkich Opisu Przedmiotu zamówienia tj. załącznik nr 6.1 do załącznik nr 6.5.

Dotyczy OPATRUNKU NA RANY PENETRACYJNE KLATKI PIERSIOWEJ

Czy Zamawiający dopuści opatrunek STERYLNY na rany penetracyjne klatki piersiowej renomowanego producenta taktycznych wyrobów medycznych w kształcie kwadratu o wymiarach 13cm x 13,3cm? Opatrunek spełnia wszystkie pozostałe wymagania Opisu Przedmiotu zamówienia. Spełnia również wymagania wskazane w załączniku nr 7 do SWZ – Procedura dotycząca badania próbek tj. posiada informacje takie jak: znak CE, termin ważności, numer serii i oznaczenia sterylności umieszczone na opakowaniu w sposób nieusuwalny, w tym: nie da się ich dłonią zetrzeć, zmasać czy odkleić.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 79

dotyczą wszystkich Opisu Przedmiotu zamówienia tj. załącznik nr 6.1 do załącznik nr 6.5.

Dotyczy KOŁNIERZ ORTOPEDYCZNY

Czy Zamawiający dopuści kołnierz ortopedyczny spełniający wymagania o długości max. 58 cm?

Prosimy o dokładne przeanalizowanie powyższych pytań i zmian, które zostały wprowadzone do wyrobów medycznych przez producentów, gdyż brak zgody na powyższe zmiany może spowodować, że żaden z Wykonawców nie będzie w stanie zrealizować dostaw wyrobów medycznych do odświeżenia zestawów taktycznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

KOMENDANT

/-/ wz. ppłk Piotr MATYKIEWICZ