

**WOJSKOWY OŚRODEK FARMACJI  
I TECHNIKI MEDYCZNEJ**

ul. Wojska Polskiego 57  
05-430 Celestynów



Celestynów, dn. 06 maja 2020 r.

**DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH**

**Dotyczy:** *postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „Dostawę wyrobów medycznych i środków do dezynfekcji do zestawów medycznych poziomu 1 z przeznaczeniem dla RBZMed)” – sprawa nr WOFiTM/17/2020/PN*

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

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ:**

**Pytanie nr 1** – dotyczy zadania nr 62, 63

Czy Zamawiający dopuści opaski w opakowaniu foliowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza opaskę w opakowaniu foliowym przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

**Pytanie nr 2** – dotyczy zadania nr 64 – 66

Czy Zamawiający dopuści opaski o terminie ważności 3 lata?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 3** – dotyczy zadania nr 77

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 –przesuwany
- 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.

**Pytanie nr 4** – dotyczy zadania nr 77

Czy Zamawiający dopuści opatrunek, który nie posiada podciśnieniowego opakowania?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 5** – dotyczy zadania nr 142

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

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 6**

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 7** – dotyczy terminu dostawy

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 wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 8** – dotyczy zadania nr 47

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

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 9** – dotyczy zadania nr 47

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

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

**Pytanie nr 10** – dotyczy zadania nr 129

Czy zamawiający dopuści torbę na wymiociny min 3 lata ważności od daty produkcji?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 11** – dotyczy zadania nr 129

Czy z uwagi na fakt, iż wymiociny mogą być materiałem zakaźnym Zamawiający wymaga, aby oferowane worki były w kolorze czerwonym zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznym?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 12** – dotyczy terminu dostawy

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

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 13** – dotyczy rozdziału XVII 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 wymaga spełnienia min. 50% całkowitego terminu ważności dla dostarczonych próbek.

**Pytanie nr 14** – dotyczy opatrunku indywidualnego

Prosimy o odstąpienie od wymogu umieszczania na opakowaniu opatrunku indywidualnego instrukcji w języku polskim w przypadku znajdowania się na opakowaniu piktogramów z instrukcją użycia, które to piktogramy zaleca sam Zamawiający. Ustawa o wyrobach medycznych przewiduje umieszczenie na opakowaniu wyrobu, zharmonizowanych symboli (piktogramów) lub rozpoznawalnych kodów, zamiast instrukcji używania w języku polskim – art. 14. 1 Ustawy.

Uzasadnienie: opatrunek indywidualny Olaes, dopuszczony poprzez opis WTT przez Zamawiającego, jest produkowany standardowo w jednym wzorze opakowania na cały świat. Na jego opakowaniu znajdują się piktogramy przedstawiające sposób użycia (instrukcję użycia) co zgodnie z wymaganiami UE oraz ustawy o wyrobach medycznych zastępują słowną instrukcją użycia w danym języku, ponieważ nie możliwe jest żeby wytwórca produkował kilkadziesiąt różnym wzorów opakowania z instrukcją użycia w języku danego kraju.

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

**Pytanie nr 15** – dotyczy badanie próbki - opatrunek indywidualny pkt. 4.2

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

**Odpowiedź:** Zgodnie ze sztuką medyczną w przypadku krwawienia z rany zakładamy opatrunek uciskowy w miejscu krwotoku. Opatrunek taki musi wywierać ucisk, który tamuje krwawienie. Polega to na przyłożeniu grubszej warstwy opatrunku - najpierw gazy, a następnie kolejnej warstwy gazy i przybandażowaniu na nieco większej przestrzeni. Opatrunek musi dobrze przylegać do rany, zatem lepiej umocować go

opaską dzianą podtrzymującą lub elastyczną. Obwoje mocujące opatrunek stosujemy na odcinku większym niż powierzchnia opatrunku, w ten sposób lepiej mocując opatrunek. Jeżeli opatrunek przesiąka krwią, nie należy go zdejmować, tylko dołożyć na wierzch następny opatrunek i przybandażować go.

Przedmiotem zamówienia są specjalistyczne opatrunki przeznaczone do stosowania nie w warunkach szpitalnych, a na polu walki. W związku z powyższym, Zamawiający wymaga by zgodnie z WET dla Opatrunku indywidualnego, zależnie od dopuszczonej formy posiadały one: pkt 2.c) „wyposażony w element z tworzywa sztucznego zamocowany do bandaża ułatwiający zakładanie opatrunku jedną ręką, zmianę kierunku bandażowania oraz pełniący funkcję bezpośredniego ucisku na ranę po założeniu opatrunku” lub pkt 2.e) „wyposażony w element z tworzywa sztucznego zamocowany do bandaża pełniący funkcję bezpośredniego ucisku na ranę po założeniu opatrunku”. Obecność wymaganego elementu umożliwi szybkie i sprawne założenie opatrunku uciskowego, bez dokładania kolejnych warstw gazy lub ligniny, poprzez zwiększenie siły nacisku w miejscu ich mocowania. Wzrost siły nacisku, wynika z kształtu, sztywności i odpowiedniego umiejscowienia elementu z tworzywa sztucznego. Zamawiający nie narzuca konkretnego rozwiązania konstrukcyjnego lecz wymaga spełnienia funkcjonalności, stąd zapis: „Zamawiający uzna, że oferta nie spełnia wymagania SIWZ jeśli: „element pełniący funkcję bezpośredniego ucisku na ranę nie będzie wywierał bezpośredniego ucisku ranę po założeniu opatrunku”.

Należy zwrócić uwagę, że „wartości parametru ucisku na ranę” zależą głównie mierze od siły przyłożonej w czasie opatrywania, powierzchni na której jest ona rozłożona oraz elastyczności bandaża. W takim przypadku pomiar parametrów ucisku, np. ciśnienia, byłby zupełnie niemiarodajny i dawał całkowicie subiektywne wyniki, ponieważ świadczyłby w głównej mierze o sile użytej do bandażowania a nie o cechach konstrukcyjnych opatrunku. Stąd też w procedurach medycznych opisujących opatrywanie ran nie wprowadzono bezwzględnego zakresu siły ucisku bandaża, a personel medyczny zakładając opatrunek nie używa ciśnieniomierza. Wymagane jest, aby opatrunek tamował krwawienie i pozostał na swoim miejscu, nie zsunął się ani nie rozwinął.

Zamawiający nie określa specjalnego modelu badania ucisku na ranę. Powodem jest to, że skuteczne zatamowanie krwotoku, czyli pokonanie ciśnienia hydrodynamicznego krwi zależy od wielu innych czynników, jak chłonność tamponu czy tempo postępowania procesów krzepnięcia krwi. Dlatego też, jak już wcześniej wspomniano, w przypadku przemakania opatrunku krwią, nie zaciska się go mocniej, lecz dokłada na wierzch kolejny opatrunek. Zamawiający oceni na podstawie opisanego w SIWZ badania, czy założony opatrunek wywiera bezpośredni nacisk na ranę.

**Pytanie nr 16** – dotyczy opatrunek indywidualny: plastikowa folia służąca jako możliwy opatrunek okluzyjny na rany postrzałowe klatki piersiowej

Prosimy o szczegółowe wyjaśnienie w jaki sposób Zamawiający oceni czy wspomniana plastikowa folia nie będzie mogła być użyta jako opatrunek okluzyjny?

W związku z tym prosimy o szczegółowy opis jak według Zamawiającego powinna być użyta, rzeczowa folia żeby mogła być użyta jako potencjalny opatrunek okluzyjny?

W naszym mniemaniu Zamawiający nie powinien badać w ogóle tego dodatkowego elementu opatrunku indywidualnego, ponieważ jest to tylko dodatek do opatrunku indywidualnego a poza tym wymaga on do prawidłowo założonego opatrunku okluzyjnego dodatkowych wyrobów medycznych. Zaznaczamy też, że tylko opatrunek typu Olaes posiada wspomnianą folię a drugi opatrunek opisany przez Zamawiającego w WTT nie posiada takiej folii, zatem według naszej opinii powinien to być element dodatkowo punktowany jako dodatkowa użyteczność opatrunku indywidualnego.

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

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

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

**Pytanie nr 17** – dotyczy badanie próbki – opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej

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

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

owłosienie, zanieczyszczenie piaskiem i czynnikami środowiskowymi). Wymagany jest mechanizm wentylowy w pełni funkcjonalny przy założonym mundurze i kamizelce kuloodpornej.

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

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

**Pytanie nr 18** – dotyczy badanie próbki – opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej

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

**Odpowiedź:** Jako prawidłowe zaopatrzenie rany penetracyjnej klatki piersiowej Zamawiający rozumie stan, w którym opatrunek działa zgodnie ze swoim przeznaczeniem, tzn. w warunkach pola walki i w czasie wykonywania zadań bojowych, szczelnie przylega do skóry (nawet gdy skóra jest brudna, mokra, spocona, owłosiona, na skórze znajduje się krew, zakrzepy, inne płyny fizjologiczne), skutecznie uniemożliwiając przedostanie się powietrza do rany ssącej klatki piersiowej i nie dopuszczając do powstania odmy prężnej. Jednocześnie opatrunek będzie pełnił funkcję jednokierunkowego zaworu, mechanizm wentylowy przepuszcza powietrze wyłącznie w jedną stronę, na zewnątrz ciała poszkodowanego nie przestając pracować w wyniku kontaktu z brudem, krwią, potem, innymi płynami ustrojowymi i mieszanekami tych substancji.

**Pytanie nr 19** – dotyczy badanie próbki – opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej

Zamawiający w opisie badania próbki opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej powojuje się na procedury TCCC oraz że „opatrunek zostanie, zgodnie z procedurą medycyny pola walki TC3, użyty do zaopatrzenia ciała żołnierza” – zaznaczamy że

procedury TC3 nakazują przed naklejeniem opatrunku, przetarcie okolicy klatki piersiowej gdzie będzie naklejony opatrunek. Zamawiający nie zawarł w swoim opisie tego wymogu – prosimy zatem o dopisanie zgodnie z wytycznymi TC3, wymogu przetarcia okolicy klatki piersiowej przed naklejeniem na tą okolicę opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej. Inaczej cała ta czynność będzie wykonana niezgodnie z wytycznymi TC3 na które powołuje się sam Zamawiający.

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

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

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

**Pytanie nr 20** – dotyczy zadań 14,18-20,25-27,33,43,52-54,62-63,65-66,67,116-120,124,129,137,139

Czy Zamawiający wydzieli poz.1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 21** – dotyczy zadania 18-20

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 zaproponowany asortyment o ile spełnia on wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 22** – dotyczy zadania 18-20

Czy zamawiający oczekuje wyceny za opakowanie zawierające 1 mb w stanie spoczynku?

**Odpowiedź:** Podane wymagania w zakresie rozmiarów dotyczą asortymentu w stanie spoczynku.

**Pytanie nr 23** – dotyczy zadania 62-63

Czy zamawiający dopuści opaskę w opakowaniu foliowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza opaskę w opakowaniu foliowym o ile spełnia ona pozostałe wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 24**

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

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 25** – dotyczy opatrunku hemostatycznego - zadanie nr 74

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

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

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

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 26** – dotyczy opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej - zadanie nr 78

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

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

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

**Pytanie nr 27** – dotyczy opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej - zadanie nr 78

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment.

**Pytanie nr 28** – dotyczy rurki nosowo-gardłowej- zadanie nr 110 – 111

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

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

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

**Pytanie nr 29** – dotyczy rurki intubacyjnej - zadanie nr 103 –106

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

**Pytanie nr 30** – dotyczy rurki krtaniowej - zadanie nr 107–109

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

**Pytanie nr 31** – dotyczy sygnalizatora świetlnego - zadanie nr 122

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 dopuszcza takie rozwiązanie, przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

**Pytanie nr 32** – dotyczy stazy - zadanie nr 113

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza stazę bez terminu ważności.

**Pytanie nr 33** – dotyczy opasek elastycznych- zadanie nr 64 – 66

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

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

**Pytanie nr 34** – dotyczy zestawu szyn Kramera - zadanie nr 148

Czy Zamawiający w zadaniu nr 148 dopuści możliwość zaoferowania zestawów szyn Kramera o poniższych wymiarach produkcyjnych , z tolerancją +/- 2cm długość/ szerokość?

1 komplet szyn Kramera :

1. 120x10cm – 5szt.
2. 100x10cm – 5szt.
3. 100x7cm – 5szt.
4. 90x10cm – 5szt.
5. 90x10cm – 5 szt.
6. 80x10cm – 5szt.
7. 80x10cm – 5szt.
8. 70x7cm – 5szt.
9. 60x7cm – 5szt.
10. 50x7cm – 5szt.
11. 26x6cm – 5szt.
12. 25x4cm – 5szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 35** – dotyczy maseczek jednorazowych - zadanie nr 51

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt bez terminu ważności przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

**Pytanie nr 36** – dotyczy maski twarzowej - zadanie nr 50

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza produkt bez terminu ważności przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

**Pytanie nr 37** – dotyczy gazików dezynfekcyjnych - zadanie nr 27

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

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

**Pytanie nr 38** – dotyczy zadania nr 15

Czy Zamawiający dopuści ciśnieniomierz o parametrach:

- Zoptymalizowana konstrukcja gruszki ze zintegrowaną łyżką zapewnia szybkie, ergonomiczne napełnianie mankietu
- Metalowy zawór spustowy gwarantuje precyzję i wygodę użytkownika
- Odporny na wstrząsy przy upadkach z wysokości do 120 cm
- Skala: Ø 52 mm biała z niebieską strzałką lub czarna z czerwoną fluorescencyjną strzałką
- Podstawa zaworu i kanał powietrzny wyposażone w precyzyjny metalowy zawór
- Dwuczęściowy korpus z tworzywa ABS
- Metalowe gwintowane złącze w górnej części korpusu do szybkiej zmiany mankietu i ergonomicznej obsługi
- Maksymalny błąd pomiarowy  $\pm 2$  mmHg
- Bogaty wybór wersji i rodzajów mankietów
- 5-letnia gwarancja na kalibrację
- W zestawie winylowy pokrowiec na suwak
- Masa: 173 g

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 39** – dotyczy zadania nr 15

Czy Zamawiający dopuści ciśnieniomierz o parametrach:

- Odporny na wstrząsy zgodnie z normą DIN EN 81060-1: 2012-08
- Odporny na upadki z 1m
- Precyzyjny zawór spustowy z precyzyjną regulacją, odporny na zużycie
- Mikrofiltr chroni zawór spustowy powietrza i układ pomiarowy
- wytrzymała membrana testowana do 600 mmHg
- Specjalna membrana wzmocniona miedzią i berylem, precyzyjna i praktycznie nie podlegająca starzeniu
- 3 lata gwarancji na kalibrację
- Bezlateksowy

- Metalowa podstawa zaworu
- Ergonomicznie ukształtowany kształt łyżki wykonanej ze stali nierdzewnej
- Liniowa, aluminiowa skala o średnicy 63 mm (2,480 cala) i zakresie 0-300 mmHg, pochylona dla łatwiejszego odczytu
- W zestawie winylowy pokrowiec na suwak

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 40** – dotyczy zadania nr 46

Czy Zamawiający dopuści latarkę diagnostyczną o parametrach:

- Światło 3V LED (5.300 Kelvin / 40.000 Lux max.)
- Lepsze widzenie dzięki środkowej wiązce światła
- Zasilanie na 2 baterie typu AAA (w zestawie)
- Aluminiowa, trwała obudowa nadająca się do dezynfekcji
- Metalowy klips umożliwiający przyczepienie latarki do kieszeni
- Łatwy w użyciu przycisk włączania / wyłączenia
- Dostępne w różnych kolorach

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

**Pytanie nr 41** – dotyczy zadania nr 140

Prosimy o dopuszczenie jako równoważne rozwiązanie do opisanego w punkcie 28 Załącznika nr 5b do SIWZ - worek samorozprężalny renomowanej firmy AMBU typu składanego:

- Worek przeznaczony do wentylacji mechanicznej powietrzem lub mieszaniną oddechową w tym możliwość zasilania 100% tlenem.
- Worek w formie składanej, minimalizującej objętość urządzenia w formie spakowanej.
- 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
- Możliwość podłączenia filtrów pomiędzy maską a zastawką pacjenta.
- Wszystkie elementy wyposażenia worka z pkt.c spakowane razem z workiem w opakowaniu fabrycznym.
- Wymiary zewnętrzne worka bez rezerwuaru i akcesoriów 284x127mm. Opakowanie wykonane z tworzywa sztucznego.
- Całość jednorazowa.
- Waga bez rezerwuaru i akcesoriów 220g
- Produkt oznakowany fabrycznie znakiem CE, zgodnie z dyrektywą medyczną 93/42/EEC.
- 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.

**Pytanie nr 42** – dotyczy zadania nr 140

Prosimy o określenie ilości worków samorozprężalnych jako zakup gwarantowany. Zaznaczamy iż w Załączniku 5 do SIWZ podana jest jedynie ilość opcjonalna.

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 5 do SIWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 43** – dotyczy zadania nr 56

Czy Zamawiający dopuści produkt z terminem ważności do 31.01.2022 r.?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 44** – dotyczy zadania nr 93

Czy Zamawiający dopuści produkt z terminem ważności do 31.09.2024 r.?

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

**Pytanie nr 45** – dotyczy zadania nr 93

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

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza wymaganie preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

**Pytanie nr 46** – dotyczy zadania nr 94

Czy Zamawiający dopuści produkt z terminem ważności do 31.01.2025 r.?

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

**Pytanie nr 47** – dotyczy zadania nr 94

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

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza wymaganie preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

**Pytanie nr 48** – dotyczy zadania nr 95

Czy Zamawiający dopuści produkt z terminem ważności do 31.01.2025 r.?

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

**Pytanie nr 49**

Prosimy o wyjaśnienie, jak Wykonawca ma przygotować ofertę w formie elektronicznej, posiadając załączniki do SIWZ w wersji nieedytowalnej, bez możliwości naniesienia zapisów. Po wydrukowaniu i naniesieniu zapisów będzie to dokument zeskanowany. Zwracamy się z prośbą o umieszczenie na platformie wszystkich potrzebnych do złożenia oferty załączników w formie edytowalnej.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż załączniki do SIWZ w wersji edytowalnej zostały zamieszczone na platformie zakupowej w dniu 10.04.2020 r.

**Pytanie nr 50** – dotyczy zadania nr 27

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie Gazików do dezynfekcji skóry z terminem ważności min. 3 lata.

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

**Pytanie nr 51** – dotyczy zadania nr 42

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 52** – dotyczy zadania nr 50

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

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

**Pytanie nr 53** – dotyczy zadania nr 60

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie Okleiny (plaster) do wenflonów z min. 3 letnim terminem ważności.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 54** – dotyczy zadania nr 62,63,65,66

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie Opasek w opakowaniu papierowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ

**Pytanie nr 55** – dotyczy zadania nr 84

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletu składającego się z 4 pasów ( 2szt. na nogi i 2 szt. na ręce).

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 56** – dotyczy zadania nr 89

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie Plastra na włókninie z opatrunkiem z min. 3 letnim terminem ważności.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ

**Pytanie nr 57** – dotyczy zadania nr 98

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie Przylepca na jedwabiu, bez opatrunku z min. 3 letnim terminem ważności.

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

**Pytanie nr 58** – dotyczy zadania nr 99

Prosimy o wyrażenie zgody na dostarczenie do Zamawiającego Ręczników papierowych w rolce konfekcjonowanych w opakowaniach foliowych po 12 sztuk.

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

**Pytanie nr 59** – dotyczy zadania nr 113

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie Stazy zaciskowej bez określonego terminu ważności.

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

**Pytanie nr 60** – dotyczy zadania nr 117

Prosimy o zmianę zapisów dotyczących Terminu ważności na strzykawkę 2ml – są to wyroby z min. 5 letnim terminem ważności.

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonał modyfikacji SIWZ.

**Pytanie nr 61** – dotyczy zadania nr 123

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania Szczotkę chirurgiczną z terminem ważności min. 3 lata.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 62** – dotyczy zadania nr 130

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie waty celulozowej z min. 2 letnim terminem ważności.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 63** – dotyczy zadania nr 141

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania 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, przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ.

**Pytanie nr 64** - dotyczy zadania nr 27

Czy Zamawiający wymaga gazików do dezynfekcji skóry nasączonych 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar gazika po rozłożeniu: 16x10 cm, sterylne?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ

**Pytanie nr 65** - dotyczy zadania nr 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w gazika 16x10 cm pakowanego po 50 szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczania opakowań gazików do dezynfekcji o ile pojedyncze sztuki są oddzielnie zapakowane i istnieje możliwość podziału opakowania.

**Pytanie nr 66** - dotyczy zadania nr 27

Czy Zamawiający wymaga aby w/w gaziki były sterylne?

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

**Pytanie nr 67**- dotyczy zadania nr 27

Czy Zamawiający wymaga gazików do dezynfekcji skóry nasączonych 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar gazika po rozłożeniu 6,5x3cm, sterylne?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 68** - dotyczy zadania nr 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w gazika 6,5x3cm pakowanego po 100 szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczania opakowań gazików do dezynfekcji o ile pojedyncze sztuki są oddzielnie zapakowane i istnieje możliwość podziału opakowania.

**Pytanie nr 69** - dotyczy zadania nr 30, 31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w/ igieł pakowanych po 100szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczania igieł o ile pojedyncze sztuki są oddzielnie zapakowane i istnieje możliwość podziału opakowania.

**Pytanie nr 70** - dotyczy zadania nr 116-119

Czy Zamawiający wymaga strzykawk dwuczęściowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 71**- dotyczy zadania nr 116-119

Czy Zamawiający wymaga aby w/w/ strzykawki posiadały tłok w kontrastującym kolorze innym niż biały/mleczny?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 72** - dotyczy zadania nr 116-119

Czy Zamawiający wymaga aby w/w strzykawki posiadały nazwę producenta na cylindrze?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 73**- dotyczy zadania nr 116-119

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk dwuczęściowych z rozszerzoną skalą: 10-12 ml, 2-3 ml, 20-24ml,5-6ml.

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

**Pytanie nr 74** - dotyczy zadania nr 116,117,119

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawk pakowanych po 100szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym

**Odpowiedź:**Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczania opakowań strzykawk o ile pojedyncze sztuki są oddzielnie zapakowane i istnieje możliwość podziału opakowania.

**Pytanie nr 75** - dotyczy zadania nr 118

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawki pakowanej po 80szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczania opakowań strzykawk o ile pojedyncze sztuki są oddzielnie zapakowane i istnieje możliwość podziału opakowania.

**Pytanie nr 76** - dotyczy zadania nr 120

Czy Zamawiający wymaga aby w/w strzykawka Janette posiadała dwustronną skalę pomiarową?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 77-** dotyczy zadania nr 120

Czy Zamawiający wymaga aby w/w strzykawka Janette była wyposażona w dwa funkcjonalne reduktory luer?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 78-** dotyczy zadania nr 120

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawki Janette 100ml pakowanej po 25szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczania opakowań strzykawek o ile pojedyncze sztuki są oddzielnie zapakowane i istnieje możliwość podziału opakowania.

**Pytanie nr 79-** dotyczy zadania nr 131-135

Czy Zamawiający wymaga aby w/w kaniule były wyposażone w cztery paski widoczne w RTG?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 80 -** dotyczy zadania nr 131-135

Czy Zamawiający wymaga aby w/w kaniule były wyposażone w zastawkę antyzwrotną zabezpieczającą przed wyciekami krwi?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

**Pytanie nr 81-** dotyczy zadania nr 131-135

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul o następujących parametrach:

Kolor	Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm
Pomarańczowy	14G	2,20x45
Szary	16G	1,70x45
Biały	17G	1,50x45
Zielony	18G	1,20x38
Różowy	20G	1,00x32

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany asortyment, przy spełnieniu wymagań SIWZ w zakresie średnicy wewnętrznej wenflonów.

**Pytanie nr 82**

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:** Zamawiający informuje, iż wyżej przytoczony przykład jest prawidłowo interpretowany.

**Pytanie nr 83** - dotyczy zadania nr 110 -111

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rurki nosowo-gardłowej w opakowaniu w rozmiarze 11,3 cm x 20 cm przy spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ"

## **WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ - Istotne postanowienia umowy**

**Pytanie nr 84**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 7 Paragraf 3 ust. 4 klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie terminu dostawy na: w miarę dostępności u ich producenta?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 3 ust. 4 wzoru umowy (załącznik nr 7 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odpowiedź:** W przypadku wystąpienia problemów związanych z terminem realizacji umowy związanych z epidemią COVID-19 Strony umowy o zamówienie publiczne podejmą odpowiednie działania związane z ewentualną zmianą terminów realizacji zamówienia przewidzianych w powszechnych przepisach prawa, w tym określonych w ustawie z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

**Pytanie nr 85**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania

skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 7 do SIWZ klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie wysokości lub w ogóle naliczania kar umownych?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 10 ust. 1 wzoru umowy (załącznik nr 7 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby prawo do naliczania ewentualnych kar umownych za zwłokę w dostawie, zostało dostosowane do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odpowiedź:** W przypadku wystąpienia problemów związanych z terminem realizacji umowy związanych z epidemią COVID-19 Strony umowy o zamówienie publiczne podejmą odpowiednie działania związane z naliczaniem lub miarkowaniem kar umownych przewidzianych w powszechnych przepisach prawa, w tym określonych w ustawie z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

#### **Pytanie nr 86**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 7 do SIWZ klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia od umowy przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi?

Jeżeli tak to: Czy w związku obecnym stanem epidemii oraz związanymi z tym implikacjami natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na możliwość realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, w treści § 3 ust. 4 wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi zapis pozwalający wykonawcy, w razie wystąpienia szczególnych okoliczności, z przyczyn leżących po jego stronie, ale niezależnych od niego, odstąpić jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie nr 87**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stanem epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 4 do SIWZ klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 10 wzoru umowy (załącznik nr 7 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby waloryzacja cen została dostosowana do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie nr 88**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 7 Paragraf 2 ust. 10 klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie ceny netto w przypadku znacznego wzrostu cen u producenta oraz znacznego wzrostu kursu EUR, których nie można było przewidzieć w trakcie składania ofert?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 2 ust. 10 wzoru umowy (załącznik nr 7 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby obecna cena była adekwatna do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie nr 89**

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

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

#### **Pytanie nr 90**

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 dokonał modyfikacji SIWZ w tym zakresie.

#### **Pytanie nr 91**

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 92**

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 93**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej o której mowa z par. 11 ust. 1.3 była wartość towaru, którego opóźnienie lub niedotrzymanie jakiegokolwiek terminu dotyczy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 94**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej o której mowa z par. 11 ust. 1.4 była wartość towaru obarczonego wadą?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 95**

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 96**

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, powódzie, 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.

**Pytanie nr 97**

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 odstąpienie 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.

**ZMIANA TREŚCI SIWZ:**

**I. Zmianie ulega Załącznik nr 7 oraz nr 5 do SIWZ stanowiący odrębny plik.**

**II. Pozostała treść SIWZ nie ulega zmianie.**

**KOMENDANT**

**/-/płk Waldemar PAWELEC**