

Celestynów, 18 marca 2022 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” – sprawa nr WOFiTM/8/2022/PN*

Na podstawie z art. art. 135 ust. 6 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, oraz zmienia treść specyfikacji warunków zamówienia na podstawie z art. 137 ust. 1 ustawy Pzp.

### **WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ**

**Pytanie nr 1** - dotyczy zadania nr 102 i nr 191

Prosimy o dopuszczenie jako równoważne rozwiązanie do opisanego w punkcie 19 i 20 Załącznika nr 5a (po modyfikacji z dnia 23.02.2022) do SIWZ - worek samorozprężalny renomowanej firmy AMBU typu składanego:

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opisanego asortymentu jako produkt równoważny.

**Pytanie nr 2** - dotyczy zadania nr 15

Czy Zamawiający może doprecyzować, czy oczekuje czepek chirurgiczny jednorazowy z trokami czy gumką?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza oba rodzaje czepeków.

**Pytanie nr 3** - dotyczy zadania nr 30

Czy Zamawiający dopuści kompres oczny opak. a' 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

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

**Pytanie nr 4** - dotyczy zadania nr 31

Czy Zamawiający dopuści kompresy opak. a' 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

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

**Pytanie nr 5** - dotyczy zadania nr 37

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne opak. a' 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

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

**Pytanie nr 6** - dotyczy zadania nr 66

Czy Zamawiający dopuści przylepce do zamykania ran w rozmiarze 6mm x 75mm opak. a' 3 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opisanego asortymentu jako produkt równoważny.

**Pytanie nr 7** - dotyczy zadania nr 66

Czy Zamawiający dopuści przylepce do zamykania ran w rozmiarze 13 mm x 100 mm opak. a' 6 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opisanego asortymentu jako produkt równoważny.

**Pytanie nr 8** - dotyczy zadania nr 66

Czy Zamawiający może doprecyzować czy przez jednostkę miary „1 szt” rozumie blister niepodzielny a' 3 szt. lub a' 6 szt. w zależności od rozmiaru przylepca ?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że przez jednostkę miary „1 szt” rozumie blister niepodzielny a' 3 szt. lub a' 6 szt. w zależności od rozmiaru przylepca.

**Pytanie nr 9** - dotyczy zadania nr 89

Czy Zamawiający dopuści szpatułkę drewnianą laryngologiczną opak. a' 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

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

**Pytanie nr 10** - dotyczy zadania nr 140

Czy Zamawiający dopuści kompres oczny opak. a' 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

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

**Pytanie nr 11** - dotyczy zadania nr 141

Czy Zamawiający dopuści kompresy opak. a' 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

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

**Pytanie nr 12** - 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 nr 13** - 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 nr 14** - dotyczy: badanie próbki – opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej Zamawiający w opisie badania próbki opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej powołał 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, ściśle 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 nr 15** - 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 konkurencje 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 nr 16-** 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 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 sterylne 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 nr 17** - 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 nr 18** - 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 Zamawiającego 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, wewnętrzna 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 po uporczywym i celowym tarcu 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 nr 19** - 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 dokonał modyfikacji wyżej wymienionego załącznika do SWZ.

**Pytanie nr 20-** 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 wyraża zgodę na zmianę terminu na „minimum 5 dni roboczych przed planowaną dostawą. „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 nr 21-** 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 powyższe.

**Pytanie nr 22 -** 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 nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 23**

Prosimy o wyjaśnienie czy w zadaniu nr 41 Zamawiający dopuści wysokiej jakości mydło antybakteryjne w płynie, delikatnie nawilżające dzięki zastosowaniu łagodnych środków myjących i uszlachetniających. Nie zawiera barwników ani kompozycji zapachowej. Poprzez naturalne pH dla skóry oraz zawartość gliceryny i pochodnej olejku kokosowego - pozwala na codzienne mycie rąk nie powodując podrażnień. Zalecane do stosowania w przemyśle przetwórstwa spożywczego, instytucjach służby zdrowia oraz szkołach, przedszkolach, restauracjach. Skład: Aqua, Sodium Laureth Sulfate, Cocamidopropyl Betaine, Glycerin, Sodium Chloride, Lauramine Oxide , Panthenol, Benzalkoniumchloride, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone, Citric acid. pH środka 5,5-6,5. Gęstość

1,00-1,03 g/cm<sup>3</sup>. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Opakowanie 500ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego asortymentu.

**Pytanie nr 24**

Prosimy o wyjaśnienie czy w zadaniu nr 60 Zamawiający dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Chirurgiczna dezynfekcja rąk, EN 12791: 2 x 1,5 ml w 3 min. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie 250 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego asortymentu.

**Pytanie nr 25**

Prosimy o wyjaśnienie czy w zadaniu nr 63 Zamawiający dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARS-Cov-2, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny klasy II a oraz produkt biobójczy. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgodny zna zaoferowanie opisanego produktu gdyż jego opis nie potwierdza spełnienia wymagań zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

**Pytanie nr 26**

Prosimy o wyjaśnienie czy w zadaniu nr 146 Zamawiający dopuści wysokiej jakości mydło antybakteryjne w płynie, delikatnie nawilżające dzięki zastosowaniu łagodnych środków myjących i uszlachetniających. Nie zawiera barwników ani kompozycji zapachowej. Poprzez naturalne pH dla skóry oraz zawartość gliceryny i pochodnej olejku kokosowego - pozwala na codzienne mycie rąk nie powodując podrażnień. Zalecane do stosowania w przemyśle przetwórstwa spożywczego, instytucjach służby zdrowia oraz szkołach, przedszkolach, restauracjach. Skład: Aqua, Sodium Laureth Sulfate, Cocamidopropyl Betaine, Glycerin, Sodium Chloride, Lauramine Oxide, Panthenol, Benzalkoniumchloride, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone, Citric acid. pH środka 5,5-6,5. Gęstość 1,00-1,03 g/cm<sup>3</sup>. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Opakowanie 500ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego asortymentu.



**Pytanie nr 27**

Prosimy o wyjaśnienie czy w zadaniu nr 160 Zamawiający dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Chirurgiczna dezynfekcja rąk, EN 12791: 2 x 1,5 ml w 3 min. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie 1l.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego asortymentu.

**Pytanie nr 28**

Dotyczy załącznika nr 5a do SWZ po modyfikacji, 5e,5d, 5c – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla opatrunku na rany klatki piersiowej.

W nawiązaniu do prowadzonego postępowania zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, który załącznik zawiera opis wiążący Wykonawcę w przypadku złożenia oferty na opatrunki na rany klatki piersiowej? Wszystkie wspomniane załączniki: 5a po modyfikacji, 5c, 5d oraz 5e zawierają rozbieżne opisy produktu. W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie wyżej wymienionej kwestii.

**Odpowiedź:** Zamawiający ujednotwił treść załączników.

**Pytanie nr 29**

Dotyczy załącznika nr 5a do SWZ po modyfikacji, 5e,5d, 5b – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla opatrunku indywidualnego.

W nawiązaniu do prowadzonego postępowania zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, który załącznik zawiera opis wiążący Wykonawcę w przypadku złożenia oferty na opatrunki indywidualne? Wszystkie wspomniane załączniki: 5a po modyfikacji, 5b, 5d oraz 5e zawierają rozbieżne opisy produktu. W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie wyżej wymienionej kwestii.

**Odpowiedź:** Zamawiający ujednotwił treść załączników.

**Pytanie nr 30**

Pozycja 13,125: Czy Zamawiający dopuści chustę niebieską?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego asortymentu.

**Pytanie nr 31**

Pozycja 18,19,130,131,132: Czy Zamawiający dopuszcza fartuchy pakowane a'10 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

**Pytanie nr 32**

Pozycja 37: Czy Zamawiający dopuści maski pakowane a'30 sztuk lub a'50 sztuk?

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

**Pytanie nr 33**

Pozycja 42,147: Czy Zamawiający dopuści plastry pakowane a'50 sztuk z przeliczaniem zamawianych ilości do pełnych opakowań w górę?

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

**Pytanie nr 34**

Pozycja 43,148,149: Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego asortymentu.

**Pytanie nr 35**

Pozycja 51,155: 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 nr 36**

Pozycja 51,155: Czy Zamawiający dopuści opatrunek, który nie posiada podciśnieniowego opakowania?

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

**Pytanie nr 37**

Pozycja 56: Czy Zamawiający dopuści pęsety pakowane 20x1 sztuka z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę?

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

**Pytanie nr 38**

Pozycja 67,165: Czy Zamawiający dopuści przylepce pakowane po 11 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę?

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

**Pytanie nr 39**

Czy umowa ma obowiązywać do 15-11-2022 czy do 30-11-2022 (par. 3 ust. 7)?

**Odpowiedź:** Umowa ma obowiązywać do dnia 30.11.2022 r. zgodnie z par. 3 ust. 7 umowy.

**Pytanie nr 40**

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 powyższe.

**Pytanie nr 41**

Par. 4 ust. 1.1: Czy Zamawiający skróci ten czas do 5 dni roboczych?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu na „minimum 5 dni roboczych przed planowaną dostawą. „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 nr 42**

Par. 4 ust. 1.3: Czy Zamawiający dopuści dostawy w godz. 8.00:15.00?

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

**Pytanie nr 43**

Par. 4 ust. 1.10: Czy Zamawiający słowa „o kolejne 30 dni robocze” zmieni na „do 30 dni roboczych”?

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

**Pytanie nr 44**

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 powyższe.

**Pytanie nr 45**

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 powyższe.

**Pytanie nr 46**

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 zmiany 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 nr 47 - dotyczy zadania nr 31**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę w ofercie przetargowej jałowych kompresów w opakowaniu a'30 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

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

**Pytanie nr 48** - dotyczy zadania nr 36, 145

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie Maski twarzowej 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 nr 49** - dotyczy zadania nr 37

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie masek w opakowaniach a`50 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

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

**Pytanie nr 50** - dotyczy zadania nr 44,150

Prosimy o wyrażenie zgody na opaskę w rozmiarze 10cm x 4m lub 10cm x 5m.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego asortymentu

**Pytanie nr 51** - dotyczy zadania nr 43, 45, 46, 148,149,151,152

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie Opasek w opakowaniu papierowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego asortymentu

**Pytanie nr 52** - dotyczy zadania nr 68,69,70,166,167

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie kompletu składającego się z 4 pasów (2 sztuki na nogi i 2 sztuki na ręce)?

**Odpowiedź:** Wskazane pozycje dotyczą rękawiczek nitrylowych.

**Pytanie nr 53** - dotyczy zadania nr 110

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 OPZ.

**Pytanie nr 54** - dotyczy zadania nr 189

Czy Zamawiający ma na myśli zawieszkę w formie oddzielnego wieszaka, czy otworów w worku na mocz?

Czy Zamawiający dopuści worek z datą ważności 28.02.2025 r.?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego asortymentu

**Pytanie nr 55** - dotyczy zadania nr 192

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie żelu o pojemności 11ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego asortymentu.

**Pytanie nr 56**

Rozdział VIII. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

Prosimy Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu:

„W przypadku, gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich uzupełnienia w wyznaczonym terminie”.

**Odpowiedź:** Zamawiający zgodnie z rozdziałem XVIII SWZ pkt 3 przewidział uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych co wynika z art. 107 ust 2 ustawy Pzp.

**Pytanie nr 57**

Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie powyższych zapisów. Zamawiający nie uznaje epidemii COVID-19 jako siły wyższej. W zakresie dotyczącym epidemii COVID19 mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem Covid-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych, ( Dz.U. z 2021 r. poz. 2095).

**Pytanie nr 58**

Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji

dostaw przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,

2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr ..... zasadnym jest czasowe odstąpienia przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

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

**Pytanie nr 59** - dotyczy Załącznika nr 5, pozycja 103, 192

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania w aplikatorze 11ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego asortymentu

**Pytanie nr 60** - dotyczy zadania nr 103 oraz 192

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci żelu w ampułko-strzykawce o pojemności 12ml o składzie:

100g sterylnego żelu zawiera:

Lidocaine HCL 2,000 g

Chlorhexidine Gluconate Sol. 0,05 g

Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g

Propyl Hydroxybenzoate 0,10 g

Hydroxyethyl Cellulose

Propylene Glycol

Purified Water

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego asortymentu.

**Pytanie nr 61** - dotyczy zadania nr 104 oraz 193

Czy Zamawiający dopuści aby w skład zestawu wchodziła miska o pojemności 150ml zamiast 120ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego asortymentu.

**Pytanie nr 62** - dotyczy zadania nr 62, 162

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wyrobu medycznego, w którego skład wchodzi: octenidyny dichlorowodorek, etylohexylogliceryna, glicerol, woda oczyszczona bez atomizera?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego asortymentu.

**Pytanie nr 63** - dotyczy zadania nr 182

W związku z wycofaniem przez producenta sygnalizatorów opisanych przez Zamawiającego, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie sygnalizatora ręcznego z 9 nabojami w kolorze czerwonym zapakowanymi w wodoodporne opakowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego asortymentu.

**Pytanie nr 64** - dotyczy zadania nr 91

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu, o parametrach:

- zakres pomiaru temperatury: 10-60C

- temperatura ciała: 34-42.9C
- Dokładność pomiaru temperatury ciała: +/- 0.3C
- tryb wyświetlacza: LCD
- czas pomiaru temperatury: około 2 sekundy
- Automatyczne wyłączenie: 30 sek
- Zasilanie prądem stałym: DC 3.0V, dwie baterie AAA
- Pamięć wyników 8 pomiarów lub więcej

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w OPZ.

**Pytanie nr 65-** dotyczy zadania nr 41

Czy Zamawiający dopuści produkt z terminem ważności do 30.06.2024 r.?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w OPZ.

**Pytanie nr 66** - dotyczy zadania nr 59

Czy Zamawiający dopuści produkt z terminem ważności do 30.06.2024 r.?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w OPZ.

**Pytanie nr 67** - dotyczy zadania nr 60

Czy Zamawiający dopuści produkt z terminem ważności do 31.08.2024 r.?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w OPZ.

**Pytanie nr 68** - dotyczy zadania nr 135

Czy Zamawiający dopuści hydrożel na rany oparzeniowe w tubce a 250ml z terminem ważności do 31.07.2024 r.?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w OPZ.

**Pytanie nr 69** - dotyczy zadania nr 146

Czy Zamawiający dopuści produkt z terminem ważności do 30.06.2024 r.?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w OPZ.

**Pytanie nr 70-** dotyczy zadania nr 160

Czy Zamawiający dopuści produkt z terminem ważności do 30.06.2024 r.?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w OPZ.

**Pytanie nr 71** - dotyczy zadania nr 61, 62, 161, 162

W związku z wymogiem Zamawiającego preparatu opartego na bazie oktenidyny i przeznaczonego do dezynfekcji ran prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w OPZ.

**Pytanie nr 72**

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 przenoszenie 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 obniżenie kar umownych ze 100% do 40%.

#### **Pytanie nr 73**

Dotyczy załącznika nr 5 do SWZ – 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.” dla zadań 1-114, który wypełnia Wykonawca?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż w każdym powyższym przypadku oczekuje zaofiarowania 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 nr 74**

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 oczekuje zaofiarowania asortymentu i wpisania dla niego w odpowiedniej kolumnie w załączniku nr 5, terminu ważności :

- dla zadań od nr 1 do nr 114, nie krótszego niż 80% całkowitego okresu ważności określonego przez producenta, liczonego na dzień 15.05.2022 r.
- dla zadań od nr 115 do nr 201, nie krótszego niż 80% całkowitego okresu ważności określonego przez producenta, liczonego na dzień 01.10.2022 r.
- w przypadku okresu ważności określonego w szczegółowym opisie części zadań przedmiotu zamówienia - okresu ważności nie krótszego niż 80% wskazanego okresu (w przypadku braku określenia w szczegółowym opisie części zadań przedmiotu zamówienia wymaganego okresu ważności, całkowity okres ważności określony przez producenta nie może być krótszy niż 24 miesiące).
- dla składanych z ofertą próbek opatrunku indywidualnego i opatrunku na rany penetracyjne, Zamawiający dopuszcza termin ważności min. 80% całkowitego terminu ważności określonego przez producenta, liczonego na dzień złożenia próbek.

#### **Pytanie nr 75**

Dotyczy załącznika nr 5d 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 zgodnie z rozdziałem VIII SWZ., wymaga złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych w tym próbki, sposób złożenia i badania próbek określa Załącznik nr 5d do SWZ.

#### **Pytanie nr 76**

Dotyczy załącznika nr 5d 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 nr 77**

Dotyczy załącznika nr 5d 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 nr 78**

Dotyczy załącznika nr 5d 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 nr 79**

Dotyczy załącznika nr 5d do SWZ – procedury badania próbek

W nawiązaniu do prowadzonego postępowania zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie jednego kompletu próbek dla wszystkich pakietów, w których Wykonawca oferuje takie same produkty?

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

**Pytanie nr 80**

Dotyczy załącznika nr 5 do SWZ – Formularza cenowego; Pozycji 139 – Koca ratowniczego jednorazowego trójwarstwowego

W nawiązaniu do prowadzonego postępowania zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, który opis z załącznika 5a dotyczy pozycji 139 – koca ratowniczego jednorazowego trójwarstwowego? Prosimy o wskazanie właściwego opisu, gdyż z aktualnie nadanych nazw produktów w załączniku 5a nie wynika jednoznacznie, do którego opisu przedmiotu ma zastosować się Wykonawca składający ofertę na wyżej wymieniony produkt.

**Odpowiedź:** Zamawiający wskazuje, że z opisu wskazanej pozycji z załącznika 5a wynika, że dotyczy on koca trójwarstwowego.

**Pytanie nr 81**

Dotyczy zapisów umowy §12 Rękojnia

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 zmianę okresu rękojmi równemu terminowi przydatności na okres 24 miesięcy dla oferowanego asortymentu.

**Pytanie nr 82**

Dotyczy zapisów umowy §1 Przedmiot umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów umowy w §1 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 nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 83**

Dotyczy załącznika nr 5 do SWZ – Formularza cenowego

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 informuje, iż oczekuje zaoferowania asortymentu i wpisania dla niego w odpowiedniej kolumnie w załączniku nr 5, terminu ważności :

- dla zadań od nr 1 do nr 114, nie krótszego niż 80% całkowitego okresu ważności określonego przez producenta, liczonego na dzień 15.05.2022 r.
- dla zadań od nr 115 do nr 201, nie krótszego niż 80% całkowitego okresu ważności określonego przez producenta, liczonego na dzień 01.10.2022 r.
- w przypadku okresu ważności określonego w szczegółowym opisie części zadań przedmiotu zamówienia - okresu ważności nie krótszego niż 80% wskazanego okresu (w przypadku braku określenia w szczegółowym opisie części zadań przedmiotu zamówienia wymaganego okresu ważności, całkowity okres ważności określony przez producenta nie może być krótszy niż 24 miesiące).
- dla składanych z ofertą próbek opatrunku indywidualnego i opatrunku na rany penetracyjne, Zamawiający dopuszcza termin ważności min. 80% całkowitego terminu ważności określonego przez producenta, liczonego na dzień złożenia próbek.

#### **Pytanie nr 84**

Dotyczy załącznika nr 5 do SWZ – Formularza cenowego

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:** W przypadku gdy zaoferowany asortymentu nie posiada nadanego terminu ważności, należy zawrzeć adnotację „nie dotyczy”.

#### **Pytanie nr 85**

Dotyczy załącznika nr 5d do SWZ – procedury badania próbek

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 nr 86**

Dotyczy załącznika nr 5a do SWZ po modyfikacji, 5e, 5d, 5b – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla opatrunku indywidualnego.

W opisie przedmiotu zamówienia załącznik nr 5a do SWZ po modyfikacji- dopuszczono opatrunek indywidualny o wymiarach (szerokości) 10-15 cm albo 10cm+/- 10%. W zapisach w załączniku nr 5d w procedurze badania próbek i w załączniku nr 5e 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 5d w procedurze badania próbek i w załączniku nr 5e do SWZ. Prawidłowo, Zamawiający dopuszcza dla opatrunku indywidualnego wymiar szerokości 10-15 cm albo 10cm+/- 10%.

#### **Pytanie nr 87**

Rozdział VIII ust. 1 pkt. 2, 3

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 4 (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 nr 88**

Rozdział VIII ust. 1 pkt. 3

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 nr 89**

Rozdział VIII ust. 1 pkt. 3

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 nr 90**

##### **PUNKT 3. INDYWIDUALNY PAKIET OCHRONY BIOLOGICZNEJ**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez indywidualny pakiet ochrony biologicznej terminu ważności min. 5 lat? Większość elementów składowych pakietu nie posiada terminu ważności, np. niektóre kombinezony, maski, wszystkie okulary, worki na odpady itp.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania opisu przedmiotu zamówienia, dopuszczalne jest zaoferowanie komponentów bez określonego terminu ważności.

#### **Pytanie nr 91**

##### **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 nr 92**

Dotyczy WOREK SAMOROZPREŻALNY

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 OPZ.

**Pytanie nr 93**

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 nr 94**

Dotyczy KOŁNIERZ ORTOPEDYCZNY

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

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

**Pytanie nr 95**

Dotyczy Zadania nr 78-79, 175-176

Czy Zamawiający wymaga rurek nosowo-gardłowych zgodnych z WET np. dla plecaka PRS czy zestawu IPMed z tym, że rurki będą miały opakowanie o wymiarach maksymalnie 12x22 cm, gdyż taki właśnie wymiar mają rurki nosowo-gardłowe opisane przez Zamawiającego.

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

**Pytanie nr 96-** dotyczy zadania nr 37

Czy Zamawiający dopuści maski pakowane po 50 szt.?

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

**Pytanie nr 97** - dotyczy Zadania nr 80

Czy Zamawiający wymaga ssaka opisanego w Opisie Przedmiotu Zamówienia z dodatkowym zestawem wymiennym czy tylko zestawu wymiennego do wskazanego ssaka.?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga ssaka opisanego w Opisie Przedmiotu Zamówienia z dodatkowym zestawem wymiennym.

**Pytanie nr 98** -dotyczy zadania nr 91

Czy Zamawiający dopuści termometr o poniższych parametrach?

Termometr służy do pomiaru temperatury na czole, temperatury przedmiotów (np.mleka w butelce)

Czas pomiaru:  $\leq 1$  sekundy

Podświetlany wyświetlacz cyfrowy LCD

Wybór trybu pomiaru temperatury na czole lub powierzchni przedmiotów o temperaturze niższej niż  $110^{\circ}\text{C}$  i emisyjności równej 0,95.

Dwa tryby pomiaru temperatury: skala Fahrenheita i Celsjusza, do wyboru.

Funkcja pamięci z zachowaniem wartości 32 ostatnich wyników pomiaru.

Zakres pomiaru: temperatura ciała:  $22,0^{\circ}\text{C} - 42,9^{\circ}\text{C} / 71,6^{\circ}\text{F} - 109,0^{\circ}\text{F}$ .

Zakres pomiaru: temperatura powierzchni:  $0,0^{\circ}\text{C} - 100,0^{\circ}\text{C} / 32,0^{\circ}\text{F} - 212,0^{\circ}\text{F}$ .

Margines błędu pomiaru: w standardowych warunkach otoczenia:  $\pm 0,3^{\circ}\text{C}$ .

Odległość od miejsca dokonywania pomiaru na czole: 5–10 cm.

Tryb oszczędzania energii automatyczne wyłączenie: po upływie 6 s.

Funkcja alarmu w wypadku podwyższonej temperatury ciała

Zasilanie: DC3 V (baterie AA/2 sztuki).

Pobór mocy:  $\leq 50\text{mW}$ .

Podstawowe wymiary: 148mm  $\times$  43mm  $\times$  87mm (długość  $\times$  szerokość  $\times$  wysokość).

Masa netto: 120 g (bez baterii).

Standardowe warunki działania urządzenia:

Temperatura robocza otoczenia:  $16^{\circ}\text{C} - 40^{\circ}\text{C}$ .

Wilgotność względna: $\leq 85\%$ .

Emisyjność: 0,95.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w OPZ.

**Pytanie nr 99**- dotyczy zadania nr 48, 154

Czy Zamawiający dopuści w miejsce tej pozycji inny opatrunek do tamowania krwawień z nosa, gdyż zgodnie z informacją uzyskaną od producenta wskazanych opatrunków produkt jest już niedostępny - został wycofany z produkcji, a w jego miejsce producent nie wprowadził zamiennika. Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania poniższych tamponów do nosa tj. np. kompres na nos Absorba lub tampon do nosa Stop Hemo.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wskazanych produktów.

**Pytanie nr 100** - dotyczy rurki intubacyjnej – pakiet nr 71-74, 168-171

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 wyraża zgodę na zaoferowanie wskazanego produktu.

**Pytanie nr 101** - dotyczy rurki nosowo-gardłowej – pakiet nr 78-79, 175-176  
Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rurki wykonanej z Wiruprenu?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymagania zawarte w OPZ.

**Pytanie nr 102** - dotyczy sygnalizator – pakiet nr 182  
Z uwagi na fakt, iż sygnalizatory opisane w SIWZ zostały wycofane z produkcji czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania produktu alternatywnego tj. sygnalizator z dziewięcioma nabojami i magazynkiem. Jest to produkt jednostrzałowy, w którym po każdym strzale trzeba ładować nabój ponownie. Łącznie można oddać więc więcej strzałów.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wskazanego produktu.

**Pytanie nr 103**

Czy w zadaniu 55 Zamawiający wymaga wyceny 4 szt. pasów tj. 2 szt. na nadgarstek i 2 szt. na kończynę. Czy może sztuka to para np. 1 szt. to 2 szt. pasów na nadgarstek. A może sztuka to kpl. składający się z 2 szt. pasów na nadgarstek i 2 szt. pasów na kończynę?

**Odpowiedź:** Zamawiający w wyżej opisanej pozycji ma na myśli komplet na nadgarstki i kostki.

**MODYFIKACJA TREŚCI SWZ**

- I. Zmianie ulega Załącznik nr 6 do SWZ - Istotne postanowienia umowy.
- II. Pozostała treść SWZ nie ulega zmianie.

**KOMENDANT**

**/-/wz. ppłk Piotr MATYKIEWICZ**