

Celestynów, 14 września 2021 r.

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Dotyczy: wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia w postępowaniu na: „Dostawę toreb do Indywidualnego Pakietu Medycznego” – sprawa nr WOFiTM/30/2021/PN.

Zamawiający, Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie na podstawie art. 135 ust. 6 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), udziela wyjaśnień treści specyfikacji warunków zamówienia.

Pytanie 1.

Biorąc pod uwagę konieczność zachowania jak najwyższej jakości toreb dostarczanych do Wojska Polskiego, czy Zamawiający będzie wymagał już na etapie składania ofert przedstawienia badań wykonanych w niezależnym, akredytowanym w zakresie danej normy laboratorium potwierdzających następujące parametry tkaniny zasadniczej: tkanina barwiona na kolor khaki z nadrukiem maskującym „pantera”, zgodnie ze wzorem obowiązującym SZ RP (WZ.93) wymagania dla barw (współrzędne barw i reemisja) p. 2.4.1 NO-84-A203:2020. Badanie współrzędnych barwy (wg PN-EN ISO 105-J01:2002, PN-EN ISO 105-J03:2009 – geometria urządzenia pomiarowego: współrzędne barwy – d/0 lub d/8, reemisja – 0/d lub 8/d). wg normy NO-84-A203:2004/2020 parametry techniczne zgodne z wymaganiami Zamawiającego (pkt. 3.1.1. Szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia)

Odstępując w obecnym postępowaniu od powyższego zapisu Zamawiający pozbawia się możliwości weryfikacji zgodności przedmiotu zamówienia z aktualnymi wymaganiami WET obowiązującymi w Wojsku Polskim już na etapie oceny ofert, a ponadto stwarza możliwość ewentualnej dostawy opakowań wykonanych z dowolnych materiałów i dodatków, narażając się na pozyskanie towaru co najmniej wątpliwej jakości. Weryfikacja wyników badań dopiero na etapie odbioru może spowodować, iż Zamawiający w dniu 30.11.2021 r. otrzyma opakowania IPMed wykonane niezgodnie z WET, z materiałów nie posiadających odpowiednich parametrów, które nie będą posiadały odpowiednich badań. Spowoduje to brak realizacji zamówienia publicznego w bieżącym roku budżetowym. Dla Zamawiającego może się to wiązać między innymi z utratą środków finansowych na realizację zamówienia oraz

niemożliwość realizacji zapotrzebowań z jednostek MON w zakresie opakowań zestawu IPMed.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przedstawienia wyników badań przeprowadzonych przez akredytowane laboratoria w Polsce na etapie odbioru przedmiotu zamówienia. W przypadku braku możliwości wykonania badań przez akredytowane laboratoria na terenie Polski, co musi zostać potwierdzone dokumentem wystawionym przez Polskie Centrum Akredytacji w zakresie wymaganej normy, Zamawiający dopuszcza przedstawienie kart technicznych producenta. Na etapie składania ofert Zamawiający wymaga kart technicznych lub oświadczeń producenta.

Pytanie 2.

Prosimy o ponowną analizę odpowiedzi na pytanie nr 5 z dnia 10.09.2021 r., gdyż zgodnie z Naszą wiedzą nie wszystkie parametry techniczne zamka błyskawicznego, taśmy samozaczejnej mogą zostać przebadane przez akredytowane laboratoria w Polsce. Ponadto pozostałe elementy opakowania IPMed (z wyjątkiem tkaniny zasadniczej) również nie posiadają badań akredytowanego laboratorium na WSZYSTKIE parametry techniczne wymagane przez Zamawiającego. Wykonanie stosowanych badań zgodnie z wymaganiami Zamawiającego jest więc nierealne lub czasochłonne. Nie ma możliwości uzyskania wyników badań przed terminem składania ofert, a rzetelny wykonawca nie może złożyć oferty bez badań, które potwierdzą posiadanie wymaganych parametrów technicznych. Na etapie składania ofert, a następnie przy odbiorze realne do przedstawienia są wyniki z badań wykonane w akredytowanym laboratorium dla WSZYSTKICH parametrów technicznych tkaniny zasadniczej. W pozostałym zakresie wykonawca może przedstawić karty techniczne producenta potwierdzające parametry.

Odpowiedź: Doprecyzowując odpowiedź na pytanie nr 5 z dnia 10.09.2021 r. Zamawiający wskazuje, że wymaga przedstawienia wyników badań przeprowadzonych przez akredytowane laboratoria w Polsce na etapie odbioru przedmiotu zamówienia. W przypadku braku możliwości wykonania badań przez akredytowane laboratoria na terenie Polski, co musi zostać potwierdzone dokumentem wystawionym przez Polskie Centrum Akredytacji w zakresie wymaganej normy, Zamawiający dopuszcza przedstawienie kart technicznych producenta. Na etapie składania ofert Zamawiający wymaga kart technicznych lub oświadczeń producenta. Powyższe odpowiedzi stanowią integralną część SWZ.

KOMENDANT

/-/ płk Waldemar PAWELEC