

Białystok, 08 maja 2025 r.

**Wykonawcy
biorący udział w postępowaniu:**

Dotyczy: wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, numer postępowania: 26/PN/2025.

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2024 r. poz. 1320), Zamawiający – 25. Wojskowy Oddział Gospodarczy w Białymstoku przedstawia treść zapytania wraz z wyjaśnieniem, bez ujawniania źródła zapytania, które wpłynęło w postępowaniu pn.: „Dostawa produktów farmaceutycznych oraz wyposażenia medycznego z podziałem na 3 zadania”, nr 26/PN/2025.

Dot. pakietu 2

Pytanie 1 Poz. 64,65,66

Czy Zamawiający poprawi wymiar opakowania rurek intubacyjnych opisanych w Szczegółowym Opisie Przedmiotu zamówienia na 13x34 cm. Jest to właściwy wymiar dla opisanych rurek intubacyjnych? Zgodnie z Normą PN-EN ISO 5361:2017-01 Rurki dotchawicze i łączniki, która określa długości rurek intubacyjnych. Nierealne jest zmieszczenie rurki intubacyjnej o długości minimum 30 cm (tak mówi norma) do opakowania o długości 22 cm. Na przykład rurki 7,0 o długości 32cm (a taka według normy jest długość) nie można zapakować w opakowanie długości 22cm. Brak dopuszczenia powyższej zmiany spowoduje brak możliwości złożenia oferty niepodlegającej odrzuceniu, gdyż produkt opisany w WET nie istnieje.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza wymiar opakowania wynoszący 13x34 cm.

Pytanie 2 Poz. 67,68,69

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania dwukanałowej rurki krtaniowej LTS-D. Rurka LTS-D to rurka z dwoma niezależnymi kanałami otwartymi. Jeden kanał do drenażu do sondy żołądkowej oraz drugi kanał do wentylacji. Rurka LT-D tj. JEDYNA z pojedynczym kanałem oddechowym nie jest już produkowana od 2017 r. i została zastąpiona dwukanałową

ruką LTS-D. Brak dopuszczenia powyższej zmiany spowoduje brak możliwości złożenia oferty niepodlegającej odrzuceniu, gdyż produkt opisany w WET nie istnieje

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza rurkę dwukanałową LTS-D

Pytanie 3 Poz. 80

Czy zamawiający wymaga, tak jak w pozycji 79, stazy zaciskowej treningowe CAT?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oczekuje stazy treningowej (niebieskiej).

Pytanie 4 Poz. 51

Czy Zamawiający dopuszcza opatrunek analogicznie do pozycji 52 o kształcie i wymiarach: „kształt okrągły o średnicy minimum 14 cm lub owalny o wymiarach 17 cm x 14 cm $\pm 10\%$ lub w kształcie prostokąta o wymiarach 15 x 20 cm $\pm 10\%$ z zaokrąglonymi narożnikami lub w kształcie kwadratu o wymiarach 15 x 15 cm $\pm 10\%$ z zaokrąglonymi narożnikami;”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w poz. 51 oczekuje opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej o wymiarach opakowania 10x15 cm lub 10x20cm o kształcie okrągłym, owalnym, bądź prostokątnym z zaokrąglonymi bokami.

Pytanie 5 pozycja 70 i 71

Czy Zamawiający dopuści rurkę w opakowaniu o wymiarach max. 12 cm x 22 cm? Aktualnie wymagany rozmiar opakowania dla rurki nie jest dostępny już od kilku lat i został zastąpiony opakowaniem o wymiarach proponowanych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza wymiar opakowania max. 12x22cm.

Pytanie 6 pozycja 98

Czy Zamawiający dopuści do oferty wkłucie doszpikowe NIO dostarczane od wielu lat do Wojska Polskiego, posiadające 5cioletni okres pełnej przydatności?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza w poz. 98 okres ważności wynoszący 5 lat.

Pytanie 7 załącznik nr 6

Zamawiający w wymaganiach w tabeli podał rubrykę „Minimalny termin ważności”. Wskazane wartości dla wielu produktów stanowią pełen termin przydatności nadany przez producenta, w związku z czym dostawa z takimi terminami jest niemożliwa. Dlatego pytamy, czy Zamawiający wymaga 80% terminu ważności liczonego od terminu podanego w rubryce „Minimalny termin ważności”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w dniu dostawy wymaga min. 80% terminu ważności liczonego od terminu podanego w rubryce „Minimalny termin ważności”.

Pytanie 8 SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z 10 do 30 dni od podpisania umowy? Aktualnie wymagany czas jest zbyt krótki na wykonanie tak złożonego zamówienia z produktami pochodzącymi od różnych producentów, z różnych krajów na świecie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy do 30 dni. Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 15 dni od podpisania umowy.

Pytanie 9 Poz. 24

Wnioskujemy o zmianę wymagań dotyczących kołnierza na: 1. „Kołnierz uniwersalny do stabilizacji i unieruchomienia szyjnego odcinka kręgosłupa – jednorazowego użytku”. Zgodnie ze zmianą dokonaną przez producentów wszystkich kołnierzy, są to już wyroby jednorazowego użytku. 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. Brak dopuszczenia dostawy kołnierza jednorazowego użytku spowoduje, iż żaden z Wykonawców nie będzie w stanie złożyć oferty realnej do zrealizowania. Brak dopuszczenia powyższej zmiany spowoduje brak możliwości złożenia oferty niepodlegającej odrzuceniu, gdyż produkt opisany w WET nie istnieje.

Jeśli Zamawiający wymaga kołnierza ortopedycznego wielorazowego użytku pytamy, czy Zamawiający dopuszcza kołnierz, który można użyć wielokrotnie, ale w ramach tego samego pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z załącznikiem 1.2 do umowy poz. 24 wymagamy kołnierz wielorazowy – w ramach jednego pacjenta.

Pytanie 10 Poz. 44

Czy w ramach tej pozycji Zamawiający wymaga zaoferowania wyłącznie opasek o właściwościach samoprzylepnych tj. adhezyjnych lub kohezyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z OPZ oczekuje dostawy opaski elastycznej z zapinką o wymiarach 12cm x 4m.

Pytanie 11 Poz. 32

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

Ultralekka i ultrazwarta latarka czołowa, którą zawsze można mieć przy sobie. Dzięki swojemu pokrowcowi transportowemu, zawsze gotowa do użycia, może być przechowywana z bateriami (przez 10 lat), w plecaku, kurtce, zestawie ratunkowym lub jako zapasowa czołówka. Emituje białe lub czerwone światło, stałe lub pulsujące. Gwizdek znajdujący się na opasce elastycznej umożliwia sygnalizację w sytuacji ratunkowej. Latarka waży tylko 26 gramów, jest idealną latarką do sytuacji ratunkowych.

Opis:

Ultralekka i ultrazwarta latarka czołowa, którą zawsze można mieć przy sobie.

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

Parametry produktu

Ilość światła: 40 lumenów (ANSI/PLATO FL 1)

Ciężar: 26 g

Wiązka: szeroka

Zasilanie: 2 baterie litowe CR2032 (dołączone).

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

Certyfikacja: CE

Kolor światła	Tryb	Ilość światła	Zasięg	Czas świecenia
Biały	STANDARD	20 lm	13 m	9 h 30 min
MAX POWER	40 lm	15 m		3 h 30 min
Pulsujący		15 lm		Widoczne ze 100 m przez 95 h
czerwony	ciągły	2 lm		Widoczne ze 100 m przez 15 h
pulsujący		2 lm		Widoczne ze 100 m przez 70 h

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza wyżej proponowany produkt.

Pytanie nr 12

Prosimy o wyjaśnienie rozbieżności w zakresie wymaganych przedmiotowych środków dowodowych wymaganych wraz z ofertą. W Rozdziale IV SWZ Zamawiający wskazuje, że wymaga „oświadczenia o posiadaniu deklaracji zgodności” i wymaga załączenia do oferty poświadczenia URPLW MiPB. W Rozdziale XVII wskazano, że wymagana jest deklaracja zgodności oraz poświadczenie URPLW MiPB. W zał. Nr 2 do wniosku OPZ wskazano dla części II wymóg przedstawienia deklaracji zgodności i certyfikatów CE. Jakie dokumenty ostatecznie należy złożyć wraz z ofertą? W tym miejscu zaznaczamy, iż nie każdy wyrób medyczny musi posiadać certyfikat CE. Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie jakie dokumenty są wymagane. Czy wymóg dotyczy tylko wyrobów medycznych? Dla wyrobów niemedycznych nie wydaje się deklaracji zgodności czy poświadczeń URPLW MiPB.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż NIE wymaga certyfikatów CE, a wyłącznie deklaracji zgodności CE, UE itp. w odniesieniu do całości asortymentu będącego przedmiotem niniejszego zamówienia.

Zgodnie z Sekcją VIII SWZ: **INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH:**

Zamawiający **żąda** przedmiotowych środków dowodowych, o których mowa w art. 104 ustawy Pzp, wraz z ofertą, celem potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, a mianowicie

- **zadanie nr 1 – 3:** oświadczenie Wykonawcy składane na Formularzu ofertowym, że produkty lecznicze są dopuszczone do obrotu przez uprawnione organy państwowe (zostały zarejestrowane i sprawdzone) – spełniają wymagania jakościowe oraz deklaracja zgodności CE

- **zadanie nr 3 dodatkowo:** poświadczenie Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

oraz **XVII. SPOSÓB PRZYGOTOWANIA OFERTY:**

NA OFERTE SKŁADA SIĘ:

- 1) Formularz ofertowy – załącznik nr 1;
- 2) Formularz cenowy – załącznik nr 2a-2c – w zależności od zadania;
- 3) Deklaracja zgodności CE
- 4) Poświadczenie Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych – **dotyczy zadania nr 3**

Pytanie nr 13 Czy pod pojęcie poświadczenie Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych Zamawiający rozumie powiadomienie lub zgłoszenia do URPLW MiPB, gdyż zgodnie z aktualną ustawą o wyrobach medycznych tak się nazywają dokumenty potwierdzające zgłoszenie wyrobu medycznego do URPLW MiPB. Urząd Rejestracji nie wydaje poświadczeń.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pod pojęciem poświadczenia Zamawiający rozumie oświadczenie Wykonawcy o umieszczeniu na Wykazie Produktów Biobójczych lub Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych wydawanych przez Prezesa URPLW MiPB oferowanych przez Wykonawcę produktów.

Pytanie nr 14 Czy Zamawiający dopuszcza ,aby treść gwarancji wadialnej zawierała poniższy zapis, który jest dopuszczalny m. in. WOFiTM : „W przypadku gdy wymagane jest potwierdzenie podpisów przedstawicieli Zamawiającego, postanowienia gwarancji lub poręczenia muszą zawierać poniższe brzmienie: (...) Realizacja gwarancji bankowej (ubezpieczeniowej lub poręczenia) następuje poprzez bank prowadzący rachunek bankowy WOFiTM, który celem potwierdzenia zgodności podpisów wyda oświadczenie o poniższej treści:

Niniejszym Narodowy Bank Polski Oddział Okręgowy w Warszawie poświadcza, że podpis założony na (nazwa właściwego dokumentu) z dnia jest zgodny z podpisem złożonym na karcie wzorów podpisów przez osobę upoważnioną do składania oświadczeń woli w zakresie praw i obowiązków majątkowych w imieniu Skarbu Państwa Wojskowego Ośrodka Farmacji i Techniki Medycznej z siedzibą w 05-430 Celestynów przy ulicy Wojska Polskiego 57 w zakresie związanym z prowadzeniem rachunku bankowego.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższy zapis z uwagi na fakt, że Zamawiającym jest 25. Wojskowy Oddział Gospodarczy w Białymstoku, ul. Kawaleryjska 70 15-325 Białystok.

Ponadto:

Zamawiający – 25. Wojskowy Oddział Gospodarczy w Białymstoku informuje, iż zgodnie z art. 97 ust. 5 ustawy Pzp wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert i utrzymuje nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust. 1 pkt 2 i 3 oraz ust. 2.

W oparciu o 97 ust. 7 ustawy Pzp wadium może być wnoszone według wyboru wykonawcy w jednej lub kilku następujących formach:

- 1) pieniądzu;
- 2) gwarancjach bankowych;
- 3) gwarancjach ubezpieczeniowych;

4) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2024 r. poz. 419) oraz art. 97 ust. 10 ustawy Pzp: jeżeli wadium jest wnoszone w formie gwarancji lub poręczenia, o których mowa w ust. 7 pkt 2-4, wykonawca przekazuje zamawiającemu oryginał gwarancji lub poręczenia, w postaci elektronicznej.

Za prawidłowość wniesienia wadium odpowiada wyłącznie Wykonawca jako profesjonalny podmiot gospodarczy.

Pytanie nr 15 Czy Zamawiający w dniu dostawy wymaga aby produkty posiadały datę ważności wynoszącą 80% całkowitego okresu ważności wskazanego w kolumnie 3 formularza cenowego czy 80% z całkowitego terminu producenta? Terminy ważności wskazane w kolumnie 3 to częściowo całkowite terminy ważności liczone od dnia produkcji. Nie ma możliwości dostawy np. igły do odbarczania odmy z terminem 60 miesięcy. To samo dotyczy poz. 8,10,11,33,46-50,64-72,94,95,97,98,100,102-105. Nie ma możliwości dostawy tych produktów z terminami wskazanymi w kolumnie nr 3 w dniu dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w dniu dostawy wymaga min. 80% terminu ważności liczonego od terminu podanego w rubryce „Minimalny termin ważności”.

ZADANIE II

Pytanie nr 16 Czy w pozycji nr 7 Zamawiający wymaga gazy klasyfikowanej w klasie IIa wyrobu medycznego? Jest to jedyna właściwa klasa dla tego wyrobu. Ponadto jest to wskazane w WET dla zestawów ratownictwa taktycznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje iż oczekuje gazy klasyfikowanej w klasie II a wyrobu medycznego.

Pytanie nr 17 Czy w pozycji nr 10 Zamawiający wymaga hydrożelu do wszystkich rodzajów oparzeń tj. I, II i III stopień oraz posiadającego badanie, iż opatrunek nie jest cytotoksyczny? Tylko taki opatrunek zapewnia najwyższą jakość, skuteczność i bezpieczeństwo stosowania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje iż oczekuje hydrożelu do wszystkich rodzajów oparzeń (niezależnie od stopnia). Hydrożel ma być nieuczulający i nietoksyczny.

Pytanie nr 18 Czy w pozycji nr 9 Zamawiający dopuści gaziki, których całkowity termin ważności to 36 miesięcy? Jest to standardowy termin ważności dla tego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w dniu dostawy wymaga min. 80% terminu ważności liczonego od terminu podanego w rubryce „Minimalny termin ważności”.

Pytanie nr 19 Czy karta z poz. 21 ma być umieszczona w etui z zawieszka?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż karta z poz. 21 ma być w etui z zawieszka.

Pytanie nr 20 Czy w poz. 23 Zamawiający dopuści koc bez terminu ważności?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza koc bez terminu ważności.

Pytanie nr 21 Wnioskujemy o zmianę wymagań dotyczących kołnierza z poz. 24 na:
1. „Kołnierz uniwersalny do stabilizacji i unieruchomienia szyjnego odcinka kręgosłupa – jednorazowego użytku”. Zgodnie ze zmianą dokonaną przez producentów wszystkich kołnierzy, są to już wyroby jednorazowego użytku. 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. Brak dopuszczenia dostawy kołnierza jednorazowego użytku spowoduje, iż żaden z Wykonawców nie będzie w stanie złożyć oferty realnej do zrealizowania, gdyż kołnierze wielorazowe nie są już produkowane. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIĄZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADANIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOŻENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z załącznikiem 1.2 do umowy poz. 24 wymagamy kołnierz wielorazowy – w ramach jednego pacjenta.

Pytanie nr 22

LATARKA-poz.32

Czy w związku z modyfikacją przez producenta parametrów latarki czołowej Zamawiający dopuści produkt o parametrach poniżej: Ultralekka i ultrazwarta latarka czołowa, którą zawsze można mieć przy sobie. Dzięki swojemu pokrowcowi transportowemu, zawsze gotowa do użycia, może być przechowywana z bateriami (przez 10 lat), w plecaku, kurtce, zestawie ratunkowym lub jako zapasowa czołówka. Emituje białe lub czerwone światło, stałe lub pulsujące. Gwizdek znajdujący się na opasce elastycznej umożliwia sygnalizację w sytuacji ratunkowej. e+LITE, ważąca tylko 26 gramów, jest idealną latarką do sytuacji ratunkowych.
Opis • Ultralekka i ultrazwarta latarka czołowa, którą zawsze można mieć przy sobie. • Zawsze gotowa do użycia. Może być przechowywana przez 10 lat z bateriami (dwie baterie litowe CR 2032). • Białe światło umożliwia łatwe przemieszczanie się w ciemności. • W sytuacjach awaryjnych czerwone światło jest widziane z dużej odległości. • Konstrukcja chroniąca przed

przypadkowym uruchomieniem, wyłącznik ma blokadę. • Odporna na temperatury -30 °C do +60 °C. • Odporność na wodę -1 m przez 30 minut (IP X7). Parametry produktu Ilość światła: 40 lumenów (ANSI/PLATO FL 1) Ciężar: 26 g Wiązka: szeroka Zasilanie: 2 baterie litowe CR2032 (dołączone). Wodoodporność: IP X7 (wodoszczelna do -1 metra przez 30 minut). Certyfikacja: CE
BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIĄZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOŻENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie nr 23 Czy w poz. 36 Zamawiający dopuści maskę bez terminu ważności?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza maskę bez terminu ważności.

Pytanie nr 24 Czy w pozycji nr 47 Zamawiający wymaga opatrunku hemostatycznego posiadającego rekomendację TCCC co jest wymagane w WET dla zestawów ratownictwa taktycznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga opatrunku posiadającego rekomendację TCCC.

Pytanie nr 25 Czy w pozycji nr 51 wymagany jest opatrunek STERYLNY zgodnie z zapisem WET dla IPMed, że opatrunek musi posiadać na opakowaniu oznaczenie sterylności? Ponadto czy Zamawiający dopuści opatrunek spełniający aktualny WET dla IPMed?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza opatrunek spełniający aktualny WET dla IPMed.

Pytanie nr 26 Czy w pozycji nr 52 wymagany jest opatrunek STERYLNY zgodnie z zapisem WET dla plecaków?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga opatrunku zgodnie z zapisami WET dla plecaków.

Pytanie nr 27 Czy w pozycji 53 Zamawiający wymaga dostawy opatrunku ocznego składającego się z części przylepnej i części nieprzylepnej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga opatrunku składającego się z części przylepnej i nieprzylepnej zgodnie z OPZ.

Pytanie nr 28 Jaka długość rękawicy jest wymagana w poz. 63?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga rękawic z przedłużonym mankietem.

Pytanie nr 29 RURKA INTUBACYJNA- pozycja 65-66 Czy Zamawiający poprawi wymiar opakowania rurek intubacyjnych opisanych w OPZ na 13x34 cm. Jest to właściwy wymiar dla opisanych rurek intubacyjnych? Zgodnie z Normą PN-EN ISO 5361:2017-01 Rurki dotchawicze i łączniki, która określa długości rurek intubacyjnych. Nierealne jest zmieszczenie rurki intubacyjnej o długości minimum 30 cm (tak mówi norma) do opakowania o długości 22 cm. Na przykład rurki 7,0 o długości 32cm (a taka według normy jest długość) nie można zapakować w opakowanie długości 22cm.

BRAK POPRAWY WYMIARU OPAKOWANIA RURKI POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY NA CAŁE ZADANIA W KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ RURKI JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza wymiar opakowania wynoszący 13x34 cm.

Pytanie nr 30 RURKA KRTANIOWA – pozycja 67-69 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania dwukanałowej rurki krtaniowej LTS-D. Rurka LTS-D to rurka z dwoma niezależnymi kanałami otwartymi. Jeden kanał do drenażu do sondy żołądkowej oraz drugi kanał do wentylacji. Rurka LT-D tj. JEDYNA z pojedynczym kanałem oddechowym nie jest już produkowana od 2017 r. i została zastąpiona dwukanałową rurką LTS-D. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEJ RURKI POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY NA CAŁE ZADANIA W KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ RURKI JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza rurkę dwukanałową LTS-D

Pytanie nr 31 RURKA NOSOWO-GARDŁOWA poz.70-71 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rurki nosowo-gardłowej spełniającej wszystkie wymagania określone w WE-T, ale w opakowaniu o wymiarach 11,3 x 20cm? Jest to prawidłowy wymiar opakowania dla rurki nosowo-gardłowej, która jako jedyna spełnia wszystkie wymagania Zamawiającego wskazane w WET.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza wymiar opakowania 11,3 x 20cm

Pytanie nr 32 Czy w poz. 79 Zamawiający wymaga wyłącznie oryginalnej stazy taktycznej CAT 7 gen.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga oryginalnej stazy taktycznej Cat 7 generacji, zgodnie z opisem w załączniku 1.2 do umowy.

Pytanie nr 33 Czy w poz. 80 Zamawiający wymaga wyłącznie oryginalnej stazy taktycznej CAT 7 gen. W wersji treningowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga stazy treningowej (niebieskiej) wg opisu zamieszczonego w załączniku 1.2 do umowy

Pytanie nr 34 Czy w poz. 83 Zamawiający wymaga kompletu strzykawk 60ml i 100ml? Czy należy wycenić tylko jedną z nich? Którą?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oczekuje wyceny kompletu strzykawk, tj. 60ml i 100ml.

Pytanie nr 35 WOREK SAMORÓZPRĘŻALNY TYPU SKŁADANEGO – pozycja nr 94
Wnosimy o zmodyfikowanie wymagań dla worka samorozprężalnego typu składanego opisanego w zakresie wymiaru opakowania tj. zmianę wymiarów worka, gdyż producent zmodyfikował worek i jego opakowanie i aktualne wymiary to:
Wymiary zewnętrzne resuscytatora: 217 mm (długość) x 121 mm (średnica)
Wymiary zewnętrzne resuscytatora w obudowie: max. 73 mm (wysokość) x 134 mm (średnica)
Dopuszczenie powyższej zmiany jest konieczne, aby Wykonawcy mogli złożyć oferty niepodlegające odrzuceniu. Worki składane o wysokości max. 6 cm nie są już produkowane.
BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIĄZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADANIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOŻENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza wymiary zewnętrzne resuscytatora: 217 mm (długość) x 121 mm (średnica), wymiary zewnętrzne resuscytatora w obudowie: max. 73 mm (wysokość) x 134 mm (średnica)

Pytanie nr 36 Czy w poz. 94 trzeba wycenić sam worek czy worek z dodatkowym wyposażeniem zgodnie z WET?

Odpowiedź: Zamawiający informuje iż wymaga worka z wyposażeniem, zgodnie z opisem w załączniku 1.2 do umowy.

Pytanie nr 37 ZESTAW DOJŚCIA DOSZPIKOWEGO – pozycja nr 98

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania wklucia doszpikowego NIO, GDYŻ

PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE. Zestaw dojścia doszpikowego wskazany w WTT tj. FAST aktualnie posiada maksymalnie 2letni termin ważności od dnia produkcji. Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał okres co najmniej 45 miesięcy. Czy w takim razie Zamawiający podobnie jak w postępowaniach przetargowych na zestawy medyczne w innych postępowaniach ogłaszanych przez inne Wogi dopuści na zasadzie równoważności możliwość zaoferowania jednorazowego zestawu do szybkiej infuzji doszpikowej NIO z dłuższym niż wymagany (5 letnim) całkowitym terminem ważności, o następujących parametrach:

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

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności wyżej oferowanego rozwiązania.

Jest to wkłucia dopuszczane już w chwili obecnej przez wszystkie WOGi oraz WOFITM.

W załączeniu potwierdzenia tego faktu. JEDYNY zestaw dojścia doszpikowego, które spełnia WTT tj. FAST ma obecnie skrócony przez producenta całkowity termin ważności wynoszący 2 lata. Złożenie oferty na ten asortyment bez dopuszczenia produktu wyżej opisanego wkłucia 5letnie spowoduje, iż złożenie oferty w postępowaniu będzie nierealne a postępowanie będzie musiało zostać unieważnione. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIĄZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADANIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE WW PRODUKT ZŁOŻENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza dojście doszpikowe NIO z 5cioletnim okresem przydatności.

Pytanie nr 38 jakie opakowanie apteczki ma na myśli Zamawiający w poz. 102? Czy chodzi o torbę, apteczkę metalową czy walizkę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga opakowania apteczki w formie walizki z tworzywa sztucznego.

Pytanie nr 39 Czy staza treningowa z poz. 80 ma mieć kolor niebieski zgodnie ze standardem dla tego typu produktów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż kolor stazy treningowej ma być niebieski (błękitny).

Pytanie nr 40 Czy w pozycji nr 79 Zamawiający wymaga stazy posiadającej rekomendację TCCC co jest wymagane w WET dla zestawów ratownictwa taktycznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oczekuje stazy posiadającej rekomendację TCCC.

**Z upoważnienia Komendanta 25 WOG:
KIEROWNIK
SEKCJI ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH**

/-/ Elżbieta MURAWSKA

Ewa Śliska, tel. 261 39 88 39 - SZP
08.05.2024 r.
T: 2712/B5
Postępowanie nr: 26/PN/2025