

**SKARB PAŃSTWA**

**31. WOJSKOWY ODDZIAŁ GOSPODARCZY w ZGIERZU**

**Z up. Komendanta**

**ppłk Sławomir JĘDRZEJEWSKI**

Zgierz, dnia 19 maja 2025 r.

**Do Wykonawców**

**Dotyczy:** *XIV udzielenia odpowiedzi na zapytania Wykonawców - numer sprawy 60/ZP/25.*

1. Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust.   
   2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U.   
   z 2024 poz. 1320) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego   
   z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ w postępowaniu na:

***DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO ORAZ ARTYKUŁÓW***

***I WYROBÓW MEDYCZNYCH***

***NR SPRAWY: 60/ZP/25***

w związku z powyższym, zamawiający 31 Wojskowy Oddział Gospodarczy,   
ul. Konstantynowska 85, 95-100 Zgierz udziela następujących wyjaśnień:

**Dotyczy zadania nr 1**

**PYTANIE 1:**

*„Prosimy o potwierdzenie czy opatrunek oczny z poz. 9 ma się składać z części przylepnej i części nieprzylepnej?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający informuje, że ma być zgodny z opisem zawartym w WET.

**PYTANIE 2:**

*„RURKA INTUBACYJNA-poz. 11 Czy Zamawiający poprawi wymiar opakowania rurek intubacyjnych opisanych w Szczegó-łowym Opisu 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 łączni-ki, która określa długości rurek intubacyjnych. Nierealne jest zmieszczenie rurki intubacyj-nej 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 zapako-wać w opakowanie długości 22cm. BRAK POPRAWY WYMIARU OPAKOWANIA RURKI POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY NA CA-ŁE ZADANIA W KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ RURKI JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne mieszczące się w opakowaniu o wymiarze 13 x34cm przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Zamawiający dokonał modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego   
w odpowiedziach wcześniej udzielonych.

**PYTANIE 3:**

*„RURKA KRTANIOWA-poz. 12-13 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 dwukana-łową rurką LTS-D. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEJ RURKI POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY NA CAŁE ZADA-NIA W KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ RURKI JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza dwukanałową rurkę krtaniową LTS-D. Rurka LTS-D.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**Dotyczy zadania nr 2**

**PYTANIE 4:**

*„Jaki filtr jest wymagany w poz.2? Wet dla PRS nie zawiera opisu filtra.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż oczekuje filtra oddechowego bakteryjno-wirusowego, sterylnego do worka Ambu.

**PYTANIE 5:**

*„Prosimy o potwierdzenie, że w poz. 5 Zamawiający wymaga koca zgodnego z opisem poz. 20 WET dla PRS.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający potwierdza, iż wymaga koca, którego szczegółowy opis zawarty jest   
w pozycji nr 20 we WET dla PRM.

**PYTANIE 6:**

*„Jaką minimalną długość mają mieć rękawice z poz. 9?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wymaga rękawiczek ratowniczych w rozmiarze M i L z przedłużonym mankietem.

**PYTANIE 7:**

*„RURKA NOSOWO-GARDŁOWA-poz.10 Czy Zamawiający dopuści możliwośc zaoferowania rurki nosowo-gardłowej spełniającej wszystkie wymagania określone   
w WE-T, ale w opakowaniu o wymiarach max.12 x 20cm? Jest to prawidłowy wymiar opakowania dla rurki nosowo-gardłowej, która jako jedyna spełnia wszystkie wymagania Zamawiającego wskazane w WET. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEJ RURKI POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY NA CAŁE ZADA-NIA W KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ RURKI JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyraża zgodę, aby rurki nosowo-gardłowe były umieszczone   
w opakowaniu o wymiarze maksymalnie 12x20cm.

Zamawiający dokonał modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego   
w odpowiedziach wcześniej udzielonych.

**Dotyczy zadania nr 3**

**PYTANIE 8:**

*„KOŁNIERZ ORTOPEDYCZNY-poz. 6 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 kolnierz, są to już wyroby jednorazowego użytku. Powyższa zmiana dokonana przez producenta jest zgodna z aktu-alnymi 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 jednorazo-wego użytku spowoduje, iż żaden z Wykonawców nie będzie w stanie złożyć oferty realnej do zrealizowania, gdyż kołnierze wielorazowe nie sa już produkowane. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOZENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza kołnierz ortopedyczny jednorazowego użytku z możliwością wielokrotnego użytku dla jednego pacjenta.

Zamawiający dokonał modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego   
w odpowiedziach wcześniej udzielonych.

**PYTANIE 9:**

*„Czy w poz. 10 Zamawiający wymaga opaski wyłącznie adhezyjnej/kohezyjnej   
tzn. o właściwościach samoprzylepnych i nie dopuszcza możliwości dostawy zwykłych opasek bez właściwości samoprzylepnych?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania zwykłych opasek bez właściwości samoprzylepnych.

**PYTANIE 10:**

*„Prosimy o potwierdzenie czy opatrunek oczny z poz. 19 ma się składać z części przylepnej i części nieprzylepnej?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Tak, zgodnie z opisem zawartym w WET.

**PYTANIE 11:**

*„Jaką minimalną długość mają mieć rękawice z poz. 21?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wymaga rękawiczek ratowniczych w rozmiarze M i L z przedłużonym mankietem.

**PYTANIE 12:**

*„RURKA NOSOWO-GARDŁOWA-poz.22-23 Czy Zamawiający dopuści możliwośc zaoferowania rurki nosowo-gardłowej spełniającej wszystkie wymagania określone   
w WE-T, ale w opakowaniu o wymiarach max.12 x 20cm? Jest to prawidłowy wymiar opakowania dla rurki nosowo-gardłowej, która jako jedyna spełnia wszystkie wymagania Zamawiającego wskazane w WET. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEJ RURKI POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY NA CAŁE ZADA-NIA W KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ RURKI JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza, aby rurki nosowo-gardłowe były umieszczone   
w opakowaniu o wymiarze maksymalnie 12x20cm.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**Dotyczy zadania nr 4**

**PYTANIE 13:**

*OPATRUNEK NA RANY PENETRACYJNE KLATKI PIERSIOWEJ-poz. 7 Prosimy   
o potwierdzenie, że zapis „oznaczenie sterylności” na opatrunku oznacza,   
że opa-trunek ma być WYŁĄCZNIE sterylny?*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga opatrunku sterylnego z oznakowaniem   
na opakowaniu zgodnego z obowiązującymi przepisami.

**PYTANIE 14:**

*„Jaką minimalną długość mają mieć rękawice z poz. 9?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wymaga rękawiczek ratowniczych w rozmiarze M i L z przedłużonym mankietem.

**Dotyczy zadania nr 5**

**PYTANIE 15:**

*„KOŁNIERZ ORTOPEDYCZNY-poz. 6 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 kolnierz, są to już wyroby jednorazowego użytku. Powyższa zmiana dokonana przez producenta jest zgodna z aktu-alnymi 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 jednorazo-wego użytku spowoduje, iż żaden z Wykonawców nie będzie w stanie złożyć oferty realnej do zrealizowania, gdyż kołnierze wielorazowe nie sa już produkowane. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOZENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza kołnierz ortopedyczny jednorazowego użytku z możliwością wielokrotnego użytku dla jednego pacjenta.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 16:**

*„Czy w poz. Nr 8 Zamawiający ma na myśli opaskę zgodną z poz. 8 opisu WR? Czy opaskę zgodną z opisem poz.8 opisu PRM tj. opaskę samoprzylepną?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga opaski, której szczegółowy opis zawarty jest   
w pozycji nr 8 we WET dla WR.

**PYTANIE 17:**

*„RURKA INTUBACYJNA-poz. 13-14 Czy Zamawiający poprawi wymiar opakowania rurek intubacyjnych opisanych w Szczegó-łowym Opisu 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 łączni-ki, która określa długości rurek intubacyjnych. Nierealne jest zmieszczenie rurki intubacyj-nej 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 zapako-wać w opakowanie długości 22cm. BRAK POPRAWY WYMIARU OPAKOWANIA RURKI POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY NA CA-ŁE ZADANIA W KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ RURKI JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne mieszczące się w opakowaniu   
o wymiarze 13 x34cm przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 18:**

*„RURKA USTNO-GARDŁOWA-poz. 16 Biorąc pod uwagę fakt, iż producenci rurek ustno-gardłowych już od kilku lat nie produkują rurek ustnogardłowych wielorazowych, co ma związek między innymi z wejściem w życie MDR prosimy o dopuszczenie zestawu rurek jednorazowych. Niedopuszczenie tej możliwości spowoduje, iż żaden z Wykonawców nie będzie w stanie złożyć realnej do zrealizowania oferty, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza rurkę ustno-gardłową jednorazową.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**Dotyczy zadania nr 6**

**PYTANIE 19:**

*„Czy w poz. 5 Zamawiający dopuści Aspivenin jako produkt równoważny?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza extractor – aspirator jadu, który spełnia kryteria zawarte   
w WET dla PSP R-1.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 20:**

*„Jaki asortyment i w jakich ilościach ma wchodzić w skład poz. 12 tj. jednorazowy sprzęt nagłośniowy?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż w skład jednorazowego sprzętu nagłośnieniowy wchodzi:

maski krtaniowe w rozmiarze 3,4,5 po jednej sztuce z rozmiaru wraz z lubrykantem 2,7-5g do każdej maski

tasiemka mocującą maskę krtaniową

strzykawka do maski krtaniowej

rurki krtaniowe w rozmiarze 3,4,5 po jednej sztuce z rozmiaru wraz z lubrykantem 2,7-5g do każdej rurki,

tasiemka mocująca rurkę

strzykawka do rurki krtaniowej.

**PYTANIE 21:**

*„Czy każda sztuka kołnierza ma być umieszczona w torbie transportowej?   
Czy Zamawiający wymaga dostawy jedynie samych kołnierzy bez torby?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z opisem zawartym w WET dla PSP R1 kołnierze mają być umieszczone w torbie transportowej minimum po 3 sztuki.

**PYTANIE 22:**

*„Czy w poz. 23 Zamawiający wymaga opaski posiadającej rekomendacje TCCC?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Tak, Zamawiający wymaga opaski posiadającej rekomendację TCCC.

**PYTANIE 23:**

*„Czy w poz. 28 Zamawiajacy wymaga opatrunku osobistego wskazanego w poz. 15 opisu PSP r1?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga opatrunku osobistego, której szczegółowy opis zawarty jest w pozycji nr 15 we WET dla PSP R1.

**PYTANIE 24:**

*„Czy w poz. 41 Zamawiający wymaga pasa do stabilizacji miednicy z opatentowaną automatycznie blokująca się klamra zabezpieczająca chroniącą poszkodowanego przed nadmiernym ściśnięciem miednicy oraz jednoczęściową konstrukcją? Jednoczęściowy pas do stabilizacji miednicy z opatentowaną klamrą jest uznawany za bezpieczniejszy i bardziej skuteczny od chińskich pasów dwuczęściowych z kilku kluczowych powodów medycznych i ratowniczych:*

1. *Kontrolowany nacisk – brak ryzyka nadmiernej kompresji*

*• Jednoczęściowy pas do stabilizacji miednicy z opatentowaną klamrą posiada mechanizm samoblokujący (autostop), który zapewnia optymalny i stały nacisk na miednicę – ok. 150 N (Newtonów).*

*• W pasach dwuczęściowych ręczne dopasowanie może prowadzić do zbyt mocnego lub zbyt słabego ściągnięcia, co może powodować:*

*• Zbyt mocny nacisk – ryzyko zamknięcia krążenia i niedokrwienia tkanek.*

*• Zbyt słaby nacisk – brak skutecznej stabilizacji złamania.*

1. *Równomierne rozłożenie siły*

*• Konstrukcja Jednoczęściowego pasa do stabilizacji miednicy z opatentowaną klamrą gwarantuje równomierny nacisk na biodra, co jest kluczowe dla prawidłowej stabilizacji.*

*• Pasy dwuczęściowe często powodują punktowe naciski i asymetryczną kompresję, co może pogorszyć niestabilność miednicy.*

1. *Szybsza i prostsza aplikacja – mniejsze ryzyko błędów*

*• Jednoczęściowy pas do stabilizacji miednicy z opatentowaną klamrą jest intuicyjny w użyciu – wystarczy założyć pas i dociągnąć go do momentu zatrzymania mechanizmu samoblokującego.*

*• Pasy dwuczęściowe wymagają ręcznego dopasowania każdej strony, co:*

*• W warunkach stresu (np. wypadek, nagła akcja ratunkowa) może prowadzić do błędów.*

*• Zabiera więcej czasu, co opóźnia stabilizację pacjenta.*

1. *Mniejsze ryzyko dalszych obrażeń*

*• W przypadku pacjentów z niestabilnym złamaniem miednicy (np. typu „open book”) zła technika zakładania pasa dwuczęściowego może pogłębić deformację i zwiększyć krwotok wewnętrzny.*

*• Jednoczęściowy pas do stabilizacji miednicy z opatentowaną klamrą dzięki kontrolowanemu napięciu minimalizuje ryzyko pogorszenia urazu.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż biorąc o uwagę bezpieczeństwo pacjenta wymaga jednoczęściowego pasa do stabilizacji.

**PYTANIE 25:**

*„Czy w poz. 43 Zamawiający wymaga samego worka czy worka z zimnym kompresem i kocem izotermicznym?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga worka z zimnym kompresem i kocem izotermicznym.

**PYTANIE 26:**

*„Czy w poz. 44 Zamawiający dopuści worek zgodny z opisem PSP-R1o pojemności 35l?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający nie dopuszcza worka plastikowego o pojemności 35l.

**PYTANIE 27:**

*„Czy w poz. 45,46 Zamawiający wymaga aby wielorazowy był worek silikonowy czy worek z rezerwuarem?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wymaga, worka samorozprężalnego silikonowanego w zestawie   
z rezerwuarem tlenu.

**PYTANIE 28:**

*„Czy w poz. 48 należy wycenić komplet trzech masek zgodnie z opisem poz. 12 dla PSPR1?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga zestawu do tlenoterapii biernej, tj. trzy przezroczyste maski, których szczegółowy opis zawarty jest w pozycji nr 12 we WET dla PSP R1.

**Dotyczy zadania nr 7**

**PYTANIE 29:**

*„Czy w poz. 15 Zamawiający wymaga karty umieszczonej w etui z zawieszką?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga karty z zawieszką, dopuszcza możliwość zaoferowania w etui.

**PYTANIE 30:**

*„Prosimy o potwierdzenie, że w poz. 16 Zamawiający wymaga koca zgodnego   
z opisem poz. 48 WET dla TL, a w poz. 17 zgodnego z opisem poz. 49 WET dla TL .?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga w pozycji 16 koca, którego szczegółowy opis zawarty jest w pozycji nr 48 we WET dla TL oraz w pozycji 17 koca, którego szczegółowy opis zawarty jest w pozycji nr 49 we WET dla TL.

**PYTANIE 31:**

*„KOŁNIERZ ORTOPEDYCZNY-poz. 18 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 kolnierz, są to już wyroby jednorazowego użytku. Powyższa zmiana dokonana przez producenta jest zgodna z aktu-alnymi 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 jednorazo-wego użytku spowoduje, iż żaden z Wykonawców nie będzie w stanie złożyć oferty realnej do zrealizowania, gdyż kołnierze wielorazowe nie sa już produkowane. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOZENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza kołnierz ortopedyczny jednorazowego użytku z możliwością wielokrotnego użytku dla jednego pacjenta.

Zamawiający dokonał modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego   
w odpowiedziach wcześniej udzielonych.

**PYTANIE 32:**

*„LATARKA-poz. 21 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 przechowywania 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). Ceryfikacja: CE W załaczeniu karta katalogowa produktu BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOZENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza latarkę o poniższych parametrach:

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 przechowywania 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).

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 33:**

*„Czy w poz. 27 Zamawiający wymaga opaski wyłącznie adhezyjnej/kohezyjnej   
tzn. o właściwościach samoprzylepnych i nie dopuszcza możliwości dostawy zwykłych opasek bez właściwości samoprzylepnych?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania zwykłych opasek bez właściwości samoprzylepnych.

**PYTANIE 34:**

*„Prosimy o potwierdzenie czy opatrunek oczny z poz. 36 ma się składać z części przylepnej i części nieprzylepnej?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Tak, zgodnie z opisem zawartym w WET.

**PYTANIE 35:**

*„Jaką minimalną długość mają mieć rękawice z poz. 42?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wymaga rękawiczek ratowniczych w rozmiarze M i L z przedłużonym mankietem.

**PYTANIE 36:**

*„RURKA INTUBACYJNA-poz. 43-45 Czy Zamawiający poprawi wymiar opakowania rurek intubacyjnych opisanych w Szczegó-łowym Opisu 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 łączni-ki, która określa długości rurek intubacyjnych. Nierealne jest zmieszczenie rurki intubacyj-nej 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 zapako-wać   
w opakowanie długości 22cm. BRAK POPRAWY WYMIARU OPAKOWANIA RURKI POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY NA CA-ŁE ZADANIA W KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ RURKI JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne mieszczące się w opakowaniu o wymiarze 13 x34cm przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 37:**

*„RURKA KRTANIOWA-poz. 46-48 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 dwukana-łową rurką LTS-D.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza dwukanałową rurkę krtaniową LTS-D.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 38:**

*„WOREK SAMOROZPRĘŻALNY TYPU SKŁADANEGO-poz.67 Wnosimy   
o zmodyfikowanie wymagań dla worka samorozprężalnego typu składanego   
opi-sanego w zakresie wymiaru opakowania tj. zmianę wymiarów worka, gdyż producent zmodyfikowal 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 (śred-nica) Dopuszczenie powyższem zmiany jest konieczne, aby Wykonawcy mogli złożyć oferty nie-podlegajace odrzuceniu. Worki skladane o wysokości max. 6 cm nie są już produkowane. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOZENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEJ RURKI POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY NA CAŁE ZADA-NIA W KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ RURKI JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza worek samorozprężalny typu składanego o wymiarach:

worek i jego opakowanie wymiary: Wymiary zewnętrzne resuscytatora: 217 mm (długość) x 121 mm (średnica) Wymiary zewnętrzne resuscytatora w obudowie: max. 73 mm (wysokość) x 134 mm (śred-nica).

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 39:**

*„WOREK SAMOROZPRĘŻALNY TYPU SKŁADANEGO-poz.67 Czy Zamawiający wymaga wyceny samego worka czy worka z wyposażeniem dodatkowym?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wymaga, aby worek samoroprężalny był w zestawie z wyposażeniem dodatkowym w związku z powyższym rekomenduje wycenę wraz z wyposażeniem dodatkowym.

**PYTANIE 40:**

*„ZESTAW DOJŚCIA DOSZPIKOWEGO-poz. 72 Biorąc pod uwagę fakt, iż zestaw dojścia doszpikowego wskazany w WTT aktualnie posiada maksymalnie 2letni termin ważności od dnia produkcji czy w takim razie Zamawiający podobnie jak   
w postępowaniach przetargowych na zestawy medyczne w innych postępowaniach ogłasza-nych przez inne Wogi dopuści na zasadzie równoważności możliwość zaoferowania jedno-razowego 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 zało-żeniu dostępu pozwalająca na jego automatyczną stabilizację - sterylny, nie wymagający czynności konserwacyjnych, gotowy do natychmiastowego uży-cia - 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 ma obecnie skrócony przez pro-ducenta całkowity termin ważności wynoszący 2 lata. Złożenie oferty   
na ten asortyment bez dopuszczenia produktu 2letniego(zgodnie z pytaniem nr 12   
z 31.07.23 r.) lub wyżej opisanego wkłucia 5letnie spowoduje, iż złożenie oferty   
w postępowaniu będzie nierealne a postępowanie będzie musiało zostać unieważnione. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOZENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza wkłucia doszpikowe NIO jako produkt równoważny.

Zamawiający dokonał modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego   
w odpowiedziach wcześniej udzielonych.

**PYTANIE 41:**

*„Czy w zadaniu nr 8 Zamawiający dopuści apteczkę o wymiarach: Wysokośc: 300 mm,Szerokość: 240 mm,Głębokość: 110 mm?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza apteczkę o wymiarach wysokość: 300mm, szerokość: 240mm, głębokość: 110mm.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 42:**

*„Czy w zadaniu nr 9 Zamawiający wymaga apteczki samochodowej ze składem DIN 13164?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza apteczkę samochodową wyposażoną zgodnie z normą DIN 13164.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**Dotyczy zadania nr 11**

**PYTANIE 43:**

*„Czy w zadaniu nr 11 Zamawiający dopuszcza dostawę produktów z terminem ważności 80% całkowitego terminu w dniu dostawy? Okresy wskazane w niektórych pozycjach to całkowite terminy produktów od dnia produkcji.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga, aby wszystkie produkty w dniu dostawy posiadały okres ważności nie krótszy niż 80% całkowitego okresu ważności. Całkowity okres ważności jest różny dla różnych produktów, ale z zachowaniem, iż dla określonych zadań całkowite daty ważności są konkretne wskazane w wymaganiach WET a 80% okresu ważności w chwili dostawy liczony jest od tych dat.

**PYTANIE 44:**

*„Czy w poz. 16 Zamawiający wymaga karty umieszczonej w etui z zawieszką?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga karty z zawieszką, dopuszcza możliwość zaoferowania w etui.

**PYTANIE 45:**

*„LATARKA-poz. 22 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 przechowywania 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). Ceryfikacja: CE W załaczeniu karta katalogowa produktu BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOZENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza latarkę o poniższych parametrach:

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 przechowywania 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).

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 46:**

*„Czy w poz. 27 i 28 Zamawiający dopuści opaskę elastyczną zgodną z poz. 7 Wet dla PRS?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający pozostawia wymagania bez zmian.

**PYTANIE 47:**

*„Prosimy o potwierdzenie czy opatrunek oczny z poz. 36 ma się składać z części przylepnej i części nieprzylepnej?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Tak, opatrunek oczny ma składać się z części przylepnej i części nieprzylepnej.

**PYTANIE 48:**

*„Jaką minimalną długość mają mieć rękawice z poz. 42?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wymaga rękawiczek ratowniczych w rozmiarze M i L z przedłużonym mankietem.

**PYTANIE 49:**

*„ZESTAW DOJŚCIA DOSZPIKOWEGO-poz. 71 Biorąc pod uwagę fakt, iż zestaw dojścia doszpikowego wskazany w WTT aktualnie posiada maksymalnie 2letni termin ważności od dnia produkcji czy w takim razie Zamawiający podobnie jak   
w postępowaniach przetargowych na zestawy medyczne w innych postępowaniach ogłasza-nych przez inne Wogi dopuści na zasadzie równoważności możliwość zaoferowania jedno-razowego 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 zało-żeniu dostępu pozwalająca na jego automatyczną stabilizację - sterylny, nie wymagający czynności konserwacyjnych, gotowy do natychmiastowego uży-cia - 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 ma obecnie skrócony przez pro-ducenta całkowity termin ważności wynoszący 2 lata. Złożenie oferty na ten asortyment bez dopuszczenia produktu 2letniego(zgodnie z pytaniem nr 12 z 31.07.23 r.) lub wyżej opisanego wkłucia 5letnie spowoduje, iż złożenie oferty w postępowaniu będzie nierealne a postępowanie będzie musiało zostać unieważnione. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOZENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza wkłucia doszpikowe NIO jako produkt równoważny.

**PYTANIE 50:**

*„Pytanie nr 48 Jakie rozmiary masek i w jakiej ilości mają wchodzić w skład zestawu   
z poz. 75,76?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wymaga masek dla dzieci w rozmiarze 0,1,2 dla pozycji 75 oraz masek dla dorosłych w rozmiarze 3,4,5 dla pozycji 76.

**PYTANIE 51:**

*„Jaki rozmiar maski jest wymagany w poz. 77?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wymaga maski w rozmiarze L.

**Dotyczy zadania nr 12**

**PYTANIE 52:**

*„Czy w poz. 17 Zamawiający wymaga karty umieszczonej w etui z zawieszką?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga karty z zawieszką, dopuszcza możliwość zaoferowania w etui.

**PYTANIE 53:**

*„KOŁNIERZ ORTOPEDYCZNY-poz. 20 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 kolnierz, są to już wyroby jednorazowego użytku. Powyższa zmiana dokonana przez producenta jest zgodna z aktu-alnymi 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 jednorazo-wego użytku spowoduje, iż żaden z Wykonawców nie będzie w stanie złożyć oferty realnej do zrealizowania, gdyż kołnierze wielorazowe nie sa już produkowane. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOZENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza kołnierz ortopedyczny jednorazowego użytku z możliwością wielokrotnego użytku dla jednego pacjenta.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 54:**

*„LATARKA-poz. 22 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 przechowywania 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). Ceryfikacja: CE W załaczeniu karta katalogowa produktu BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOZENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza latarkę o poniższych parametrach:

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 przechowywania 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).

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 55:**

*„Czy w poz. 28 Zamawiający wymaga opaski wyłącznie adhezyjnej/kohezyjnej tzn.   
o właściwościach samoprzylepnych i nie dopuszcza możliwości dostawy zwykłych opasek bez właściwości samoprzylepnych?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania zwykłych opasek bez właściwości samoprzylepnych.

**PYTANIE 56:**

*„Prosimy o potwierdzenie czy opatrunek oczny z poz. 37 ma się składać z części przylepnej i części nieprzylepnej?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Tak, opatrunek oczny ma składać się z części przylepnej i części nieprzylepnej.

**PYTANIE 57:**

*„Czy w poz. 42 należy wycenić przewód zgodny z poz 29 opisu PRM?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga przewód tlenowy, którego szczegółowy opis zawarty jest w pozycji nr 28 we WET dla PRM.

**PYTANIE 58:**

*„Jaką minimalną długość mają mieć rękawice z poz. 44?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wymaga rękawiczek ratowniczych w rozmiarze M i L z przedłużonym mankietem.

**PYTANIE 59:**

*„RURKA INTUBACYJNA-poz. 45-47 Czy Zamawiający poprawi wymiar opakowania rurek intubacyjnych opisanych w Szczegó-łowym Opisu 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 łączni-ki, która określa długości rurek intubacyjnych. Nierealne jest zmieszczenie rurki intubacyj-nej 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 zapako-wać   
w opakowanie długości 22cm. BRAK POPRAWY WYMIARU OPAKOWANIA RURKI POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY NA CA-ŁE ZADANIA W KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ RURKI JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne mieszczące się w opakowaniu o wymiarze 13 x34cm przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 60:**

*„RURKA KRTANIOWA-poz. 48-50 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 dwukana-łową rurką LTS-D. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEJ RURKI POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY NA CAŁE ZADA-NIA W KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ RURKI JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszczadwukanałą rurkę krtaniową LTS-D.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 61:**

*„WOREK SAMOROZPRĘŻALNY TYPU SKŁADANEGO-poz.69 Czy Zamawiający wymaga wyceny samego worka czy worka z wyposażeniem dodatkowym?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wymaga worka z wyposażeniem dodatkowym.

**PYTANIE 62:**

*„ZESTAW DOJŚCIA DOSZPIKOWEGO-poz. 74 Biorąc pod uwagę fakt, iż zestaw dojścia doszpikowego wskazany w WTT aktualnie posiada maksymalnie 2letni termin ważności od dnia produkcji czy w takim razie Zamawiający podobnie jak   
w postępowaniach przetargowych na zestawy medyczne w innych postępowaniach ogłasza-nych przez inne Wogi dopuści na zasadzie równoważności możliwość zaoferowania jedno-razowego 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 zało-żeniu dostępu pozwalająca na jego automatyczną stabilizację - sterylny, nie wymagający czynności konserwacyjnych, gotowy do natychmiastowego uży-cia - 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 ma obecnie skrócony przez pro-ducenta całkowity termin ważności wynoszący 2 lata. Złożenie oferty na ten asortyment bez dopuszczenia produktu 2letniego(zgodnie z pytaniem nr 12 z 31.07.23 r.) lub wyżej opisanego wkłucia 5letnie spowoduje, iż złożenie oferty w postępowaniu będzie nierealne a postępowanie będzie musiało zostać unieważnione. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOZENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza wkłucia doszpikowe NIO jako produkt równoważny.

Zamawiający dokonał modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego   
w odpowiedziach wcześniej udzielonych.

**PYTANIE 63:**

*„Czy w zadaniu nr 15 Zamawiający wymaga igły w plastikowym etui – forma pisaka?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający nie wymaga igły w plastikowym etui.

**PYTANIE 64:**

*„Czy w poz. 2 zadania nr 22 i poz. 9 zadania nr 51 Zamawiający dopuści opatrunek   
w formie gazy o wymiarze 7,5cm \* 1,8m. Gaza z dodatkiem środka hemostatycznego w ilości 15,36g – CHITOSANU?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza opatrunek w formie gazy o wymiarze 7,5 x 1,8m, gaza z dodatkiem środka hemostatycznego w ilości 15,36g – CHITOSAN.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 65:**

*„Pytanie nr 73 Czy w zadaniu nr 24 poz.1-4 i zadaniu nr 77 poz. 2-5 Zamawiajacy dopuści możliwość dostawy worków pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem na pełne rolki?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**PYTANIE 66:**

*„Jaki rozmiar serwety jest wymagany w zadaniu nr 30?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający oczekuje serwety w rozmiarze 50 x 75 z otworem 6cm x 8cm.

**PYTANIE 67:**

*„Czy w zadaniu nr 33 i 78 Zamawiający dopuści odpowiednio standardowe nożyczki ratownicze:*

*1) 16cm*

*2) 19 cm?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza nożyczki ratownicze w rozmiarze 16cm dla pozycji   
nr 1 i w rozmiarze 19cm dla pozycji nr 2.

Zamawiający dokonał modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego   
w odpowiedziach wcześniej udzielonych.

**PYTANIE 68:**

*„ZADANIE NR 37 i 80 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu treningowego X-Stat gdyż wersja ratunkowa jest obecnie niemożliwa do dostawy na terenie Unii Europejskiej, gdyż nie posiada oznaczenia CE?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza zestaw treningowy X-STAT jako produkt równoważny.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 69:**

*Czy w zadaniu nr 54 Zamawiający wymaga aparatu z płynem czy bez?*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wymaga aparatu do płukania oka z płynem.

**PYTANIE 70:**

*„Czy w zadaniu nr 60 Zamawiający wymaga pasa do stabilizacji miednicy   
z opatentowaną automatycznie blokująca się klamra zabezpieczająca chroniącą poszkodowanego przed nadmiernym ściśnięciem miednicy oraz jednoczęściową konstrukcją? Jednoczęściowy pas do stabilizacji miednicy z opatentowaną klamrą jest uznawany za bezpieczniejszy i bardziej skuteczny od chińskich pasów dwuczęściowych z kilku kluczowych powodów medycznych i ratowniczych: 1. Kontrolowany nacisk – brak ryzyka nadmiernej kompresji • Jednoczęściowy pas do stabilizacji miednicy z opatentowaną klamrą posiada mechanizm samoblokujący (autostop), który zapewnia optymalny i stały nacisk na miednicę – ok. 150 N (Newtonów). • W pasach dwuczęściowych ręczne dopasowanie może prowadzić do zbyt mocnego lub zbyt słabego ściągnięcia, co może powodować: • Zbyt mocny nacisk – ryzyko zamknięcia krążenia i niedokrwienia tkanek. • Zbyt słaby nacisk – brak skutecznej stabilizacji złamania. 2. Równomierne rozłożenie siły • Konstrukcja Jednoczęściowego pasa do stabilizacji miednicy z opatentowaną klamrą gwarantuje równomierny nacisk na biodra, co jest kluczowe dla prawidłowej stabilizacji. • Pasy dwuczęściowe często powodują punktowe naciski i asymetryczną kompresję, co może pogorszyć niestabilność miednicy. 3. Szybsza i prostsza aplikacja – mniejsze ryzyko błędów • Jednoczęściowy pas do stabilizacji miednicy z opatentowaną klamrą jest intuicyjny w użyciu – wystarczy założyć pas i dociągnąć go do momentu zatrzymania mechanizmu samoblokującego. • Pasy dwuczęściowe wymagają ręcznego dopasowania każdej strony, co: • W warunkach stresu (np. wypadek, nagła akcja ratunkowa) może prowadzić do błędów. • Zabiera więcej czasu, co opóźnia stabilizację pacjenta. 4. Mniejsze ryzyko dalszych obrażeń • W przypadku pacjentów   
z niestabilnym złamaniem miednicy (np. typu „open book”) zła technika zakładania pasa dwuczęściowego może pogłębić deformację i zwiększyć krwotok wewnętrzny. • Jednoczęściowy pas do stabilizacji miednicy z opatentowaną klamrą dzięki kontrolowanemu napięciu minimalizuje ryzyko pogorszenia urazu.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza wyżej opisany pas do stabilizacji miednicy.

**PYTANIE 71:**

*„Czy w zadaniu nr 100 Zamawiający wymaga zestawu zgodnego z Wet dla PRM?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyjaśnia, iż dopuszcza zestaw zabiegowy mały zgodny z opisem zawartym w WET dla PRM.

**PYTANIE 72:**

*„Dotyczy zad. 102 KOŁNIERZ ORTOPEDYCZNY-poz. 10 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 kolnierz, są to już wyroby jednorazowego użytku. Powyższa zmiana dokonana przez producenta jest zgodna z aktu-alnymi 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 jednorazo-wego użytku spowoduje, iż żaden z Wykonawców nie będzie w stanie złożyć oferty realnej do zrealizowania, gdyż kołnierze wielorazowe nie sa już produkowane. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOZENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza kołnierz ortopedyczny jednorazowego użytku z możliwością wielokrotnego użytku dla jednego pacjenta.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 73:**

*„LATARKA-poz. 11 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 przechowywania 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). Ceryfikacja: CE W załaczeniu karta katalogowa produktu BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ WE WSZYSTKICH ZADA-NIACH W KTÓRYCH WYSTĘPUJE W/W PRODUKT ZŁOZENIE OFERTY STANIE SIĘ JEST NIERE-ALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający dopuszcza latarkę o poniższych parametrach:

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 przechowywania 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).

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**PYTANIE 74:**

*„Czy w poz. 17 Zamawiający wymaga opaski wyłącznie adhezyjnej/kohezyjnej tzn.   
o właściwościach samoprzylepnych i nie dopuszcza możliwości dostawy zwykłych opasek bez właściwości samoprzylepnych?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania zwykłych opasek bez właściwości samoprzylepnych.

**PYTANIE 75:**

*„Jaką minimalną długość mają mieć rękawice z poz. 27?”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wymaga rękawiczek ratowniczych w rozmiarze M i L z przedłużonym mankietem.

**PYTANIE 76:**

*„RURKA NOSOWO-GARDŁOWA-poz.28-29 Czy Zamawiający dopuści możliwośc zaoferowania rurki nosowo-gardłowej spełniającej wszystkie wymagania określone w WE-T, ale w opakowaniu o wymiarach max.12 x 20cm? Jest to prawidłowy wymiar opakowania dla rurki nosowo-gardłowej, która jako jedyna spełnia wszystkie wymagania Zamawiającego wskazane w WET. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEJ RURKI POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY NA CAŁE ZADA-NIA W KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ RURKI JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.”*

**ODPOWIEDŹ:**

Zamawiający wyraża zgodę, aby rurki nosowo-gardłowe były umieszczone   
w opakowaniu o wymiarze maksymalnie 12x20cm.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1 – Formularza cenowego.

Zmodyfikowany Formularz cenowy stanowi Załącznik nr 1 do pisma. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

1. Mając na uwadze treść udzielonych wyjaśnień, oraz potrzebę usunięcia rozbieżności pomiędzy ich treścią, a treścią dokumentu zamówienia, Zamawiający, działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, wprowadza zmiany do SWZ w postaci modyfikacji Formularza cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SWZ. Zmiany zostały zaznaczone kolorem czerwonym.

**W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią SWZ, a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.**

**Termin składania ofert 26.05.2025 o godz. 10:10, termin otwarcia ofert na dzień 26.05.2025 r. godz. 10:20.**

*Załącznik nr 1 – Zmodyfikowany Formularz cenowy*

**ppłk Sławomir JĘDRZEJEWSKI**

M. MORAWSKA-RACZYŃSKA/SZP/261 442 185

16.05.2025 r.

T2712 B5

e-mail:m.morawska-raczynska@ron.mil.pl