

Świdwin, 14.05.2025 r.

Dotyczy: *postępowania w sprawie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 Pzp pn. „Dostawa sprzętu medycznego, produktów leczniczych i materiałów opatrunkowych”, sygnatura sprawy ZP/24/2025*

ODPOWIEDŹ NA WNIOSKI WYKONAWCY ZMIANA TREŚCI SWZ

Zamawiający, zgodnie z art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.), zwanej dalej ustawą, informuje, że w postępowaniu dotyczącym dostawy sprzętu medycznego, produktów leczniczych i materiałów opatrunkowych wpłynęły wnioski od Wykonawców o poniższej treści:

Wniosek nr 1:

Zadanie nr 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny o parametrach:

Rodzaj filtracji: mechaniczna

Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%

Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%

Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie

Przestrzeń martwa: 70ml

Waga: 36,5 g

Objętość oddechowa: 150-1500ml

Skuteczność nawilżania: -

Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min

Złącza: 22M/15F-22F/15M

Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką

Opakowanie: papier/folia

Jałowy: tak?

Wniosek nr 2:

Zadanie nr 1, pozycja 14-16

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?

Wniosek nr 3:

Zadanie nr 1, pozycja 23, 37

Czy Zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową wykonaną z medycznego PCV niesilikonowaną?

Wniosek nr 4:

Zadanie nr 1, pozycja 23, 37

Czy Zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową z niewielką zawartością ftalanów?

Wniosek nr 5:**Zadanie nr 1, pozycja 34**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do przetaczania płynów z łącznikiem do dodatkowej iniekcji bez korka?

Wniosek nr 6:**Zadanie nr 1, pozycja 49**

Czy Zamawiający dopuści regulowany kołnierz szyjny pierwszej pomocy odpowiedni do unieruchomienia głowy i szyi, aby zapobiec dalszym obrażeniom ciała. Specjalny system regulacji umożliwia ustawienie rozmiaru, a odpowiednie zatrzaski blokują regulację. Możliwość prześwietlania i badanie metodą rezonansu magnetycznego. Jednocześnie konstrukcja umożliwia przechowywanie tam, gdzie jest mało miejsca. Poziom regulacji 16, rozmiar: 560 x 150 mm, waga 111 gram, materiał: polietylen i gąbka polietylenowa, kolor biało niebieski lub biało zielony. Przepuszczalny dla promieni X?

Wniosek nr 7:**Zadanie nr 1, pozycja 50**

Czy Zamawiający dopuści wasy tlenowe zawierające szkodliwe ftalany?

Wniosek nr 8:**Zadanie nr 1, pozycja 54**

Czy Zamawiający dopuści meski ochronne FFP2 w opakowaniach a'20szt. z przeliczeniem ilości?

Wniosek nr 9:**Dotyczy: Zadanie nr 5 – Dostawa wyposażenia medycznego do IPMed****Dotyczy: pozycja nr 1 - opatrunek hemostatyczny**

Wnosimy o doprecyzowanie, jakie kolory opakowania opatrunku hemostatycznego dopuszcza Zamawiający, biorąc pod uwagę, że produkty znajdujące się na liście TCCC – w tym opatrunki hemostatyczne typu Celox, Combat Gauze oraz ChitoGauze produkowane są w wersjach specjalnie przeznaczonych dla celów medycyny pola walki – czyli między innymi posiadają opakowania w kolorach maskujących – przede wszystkim w kolorze zielonym, szarym lub czarnym. To samo dotyczy innych produktów z listy TCCC, np. stazy taktycznej CAT, Soft itp.

Takie rozwiązania, przeznaczone specjalnie dla medycyny pola walki i jako takie zaakceptowane przez komitet TCCC, w oczywisty sposób wynikają z faktu, że maskowanie sprzyja osiągnięciu niespodziewanych dla przeciwnika działań wojsk (sił) własnych, utrzymaniu gotowości bojowej i podwyższeniu żywotności (odporności na uderzenia przeciwnika). Należy podkreślić, że maskowanie powinno mieć charakter ciągły, co oznacza prowadzenie przedsięwzięć maskujących bez przerwy w każdej sytuacji, na wszystkich etapach walki, a przy maskowaniu różnych urządzeń i produktów – we wszystkich etapach projektowania i użytkowania. Dotyczy to również elementów wykorzystywanych w udzielaniu pomocy medycznej na polu walki, szczególnie w środowisku taktycznym. Wskazujemy, że opatrunek hemostatyczny jest częścią zestawu IPMED, który jest przeznaczony do użytku przez żołnierzy między innymi w warunkach pola walki, w związku z czym za uprawnione należy uznać przywołanie w tym miejscu zasad opisanych w „Podręczniku Walki Pododdziałów Wojsk Zmechanizowanych. Pluton, drużyna” wydanego przez Dowództwo Wojsk Lądowych i Wyższą Szkołę Oficerską im. T. Kościuszki, Warszawa 2000. W rozdziale 10.2 „Maskowanie” znajduje się następujący zapis dotyczący maskowania bezpośredniego:

Przeciwnik wykrywa i rozpoznaje wojska oraz ich działania po cechach wyróżniających ich w terenie, do których należą:

- kolor powierzchni obiektów
- odbłask
- itd.

Takie same zasady są potwierdzone w innych źródłach i podręcznikach wydanych przez Dowództwo Generalne Rodzajów Sił Zbrojnych. Z zasad tych niezbieżnie wynika potrzeba zapewnienia odpowiedniego koloru elementów wyposażenia żołnierzy w celu przeciwdziałania wykryciu i rozpoznaniu przez przeciwnika. Z tych względów wydaje się oczywiste, że postanowienia SWZ powinny zabezpieczać Zamawiającego przed dostawą produktów przeznaczonych na rynek cywilny, celowo opakowanych w kolorach przykuwających uwagę, takich jak żółty, pomarańczowy, czerwony itp., co stoi w ewidentnej sprzeczności z taktyką udzielania pierwszej pomocy na polu walki.

Ponadto należy podkreślić, że z uwagi na fakt, że na rynku dostępne są produkty spełniające wymagania opisu przedmiotu zamówienia pochodzące od różnych producentów i oferowane w opakowaniach o kolorach maskujących, produkowanych specjalnie na rynek wojskowo/taktyczny, Zamawiający, określając wymagania w zakresie dopuszczalnych kolorów opakowania, nie naraża się na zarzut nadmiernego ograniczenia uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Wniosek nr 10:

Dotyczy : pozycja nr 8 - Opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej.

Pytamy czy Zamawiający dopuści opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej niesterylnej?

Wniosek nr 11:

DOTYCZY ZADANIA NR 2

Pytania dotyczą opakowania – Plecak Ratownika Sanitariusza. Biorąc pod uwagę fakt, iż tkaniny oraz dodatki opisane w WET nieistnieją, nie ma możliwości wyprodukowania tego asortymentu o parametrach wskazanych w WET – konieczne jest dopuszczenie poniższych zmian. Bez dopuszczenia poniższych nie ma możliwości złożenia realnej do zrealizowania oferty, która nie podlegałaby odrzuceniu.

Pytanie 1

TKANINA KONSTRUKCYJNA

Czy Zamawiający dopuści wykonanie plecaka z tkaniny Cordura z wykończeniem tkaniny metodą drukowania 4 barw bezpośrednio na surową tkaninę zgodnych z NO-84-A203:2020 (wymagania dotyczące barwy oraz reemisji)? Nadmieniamy, że wszyscy producenci licencjonowanej tkaniny Cordura używają tylko tej metody nanoszenia kamuflażu na tkaninę.

Pytanie 2

TKANINA TECHNICZNA 100% POLIAMID 6.6 Z POWŁOKĄ POLIURETANOWĄ

Czy Zamawiający dopuści tkaninę techniczną o gramaturze 160g/m² +/- 5% w kolorze RAL 6014 tj. zbliżonym do jednego z odcieni zieleni wiodącego w kamuflażu opakowania WZ 93 pantera leśna?

Pytanie 3

TAŚMY SAMOZACZEPNE

Czy Zamawiający dopuści taśmę samozaczepną bez reemisji przy zachowaniu pozostałych parametrów

OPZ ?

Pytanie 4

TAŚMA SAMOZACZEPNA

Czy zamawiający dopuści określenie „grubość” (ang. „thickness”) w karcie technicznej producenta do opisanie całkowitej wysokości rozdzielonej taśmy haczyk oraz pętelka, a także określenia „waga” (ang. „weight”) do opisanie gramatury haczyka i pętelki?

Pytanie 5

TASMY TECHNICZNE

Czy Zamawiający dopuści taśmę techniczną w kolorze jasnozielonym zgodnym z NO-84-A203:2020 w zakresie barw i reemisji przy zachowaniu pozostałych parametrów zawartych w OPZ?

Pytanie 6

TASMY ELASTYCZNE

Czy Zamawiający dopuści taśmy elastyczne w kolorze RAL 6014, tj. zbliżonym do jednego z odcieni zieleni wiodącego w kamuflażu opakowania WZ 93?

Pytanie 7

NICI TECHNICZNE

Czy Zamawiający dopuści nici techniczne do przeszycić zewnętrznych w kolorze ciemnozielonym (w zakresie barw i reemisji) zgodnym z normą NO-84-A203:2020, materiał rdzeń poliestrowy z bawełnianym oplotem o masie liniowej 370 x 3 dtex $\pm 15\%$, wytrzymałości na rozciąganie 4400 $\pm 15\%$ oraz rozciągliwości przy zerwaniu 15-30 %? Zaproponowane nici będą w zakresie barw i reemisji zgodne z normą a parametry wytrzymałościowe są lepsze od zawartych w OPZ.

Pytanie 8

NICI TECHNICZNE

Czy Zamawiający dopuści nici techniczne do przeszycić wewnętrznych takie same jak do przeszycić zewnętrznych?

Pytanie 9

NICI TECHNICZNE DO PRZESZYĆ ZEWNĘTRZNYCH

Czy zamawiający dopuści nici o parametrach technicznych podanych poniżej, tylko do przeszycić ryglowych, przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów podanych w OPZ? Nici zewnętrzne użyte do szwu ryglowego, które proponujemy mają podobne parametry techniczne co nici wewnętrzne podane w OPZ oraz do nici, które były stosowane we wcześniejszych latach. Użycie zaproponowanych nici znacznie przyspieszy proces produkcji opakowania oraz wpłynie na niższą cenę produktu końcowego.

Parametry techniczne:

1. Masa liniowa 280 dtex x 3 $\pm 15\%$ (wg ISO 2060)
2. Wytrzymałość na rozciąganie 3100 cN $\pm 15\%$ (wg ISO 2062)
3. Rozciągliwość przy zerwaniu 15÷30% (wg ISO 2062)

Pytanie 10

NICI TECHNICZNE DO PRZESZYĆ WEWNĘTRZNYCH

Czy Zamawiający dopuści nici techniczne do przeszycić wewnętrznych z materiału: poliester ciągły o masie liniowej 226 dtex x 3 $\pm 10\%$, o rozciągliwości przy zerwaniu nie większej niż 30 % (wg ISO 2062) w kolorze ciemnozielonym zgodnym z NO-84-203A:2020 przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów podanych w OPZ?

Pytanie 11

NICI DO PRZESZYĆ ZEWNĘTRZNYCH

Czy zamawiający dopuści nici w kolorze czarnym o parametrach technicznych podanych poniżej, tylko do haftu, przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów podanych w OPZ tzn. nici będą zgodne z normą obronną NO-84-A203:2020 pkt. 2.4.2.1. w zakresie barwy i reemisji.

Nici zewnętrzne użyte do haftu, które proponujemy znacznie przyspieszy proces produkcji opakowania oraz wpłynie na niższą cenę produktu końcowego. Dodatkowo haft będzie estetyczniej wykonany.

Parametry techniczne:

1. Masa liniowa 130 dtex x 2 $\pm 15\%$ (wg ISO 2060)
2. Wytrzymałość na rozciąganie 1050 cN $\pm 15\%$ (wg ISO 2062)
3. Rozciągliwość przy zerwaniu 15÷30% (wg ISO 2062)

Pytanie 12

ELEMENTY Z TWORZYW SZTUCZNYCH

Czy Zamawiający dopuści elementy z tworzyw sztucznych w kolorze RAL 6014, tj. zbliżonym do jednego z odcieni zieleni wiodącego w kamuflażu opakowania WZ 93 pantera leśna?

Pytanie 13

NAPY, ZATRZASKI, OCZKA KALETNICZE

Czy Zamawiający dopuści oczko kaletnicze: stalowe, lakierowane na czarny mat? Przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie 14

ZAMKI BŁYSKAWICZNE

Czy Zamawiający dopuści zamki błyskawiczne w kolorze RAL 6014, tj. zbliżonym do jednego z odcieni zieleni wiodącego w kamuflażu opakowania WZ 93 pantera leśna?

Pytanie 15

TRÓJWYMIAROWA DZIANINA DYSTANSOWA

Czy Zamawiający dopuści trójwymiarową dzianinę dystansową o gramaturze 460 g/m² +/- 30 g/m² bez reemisji przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów zawartych w OPZ? Jest to element opakowania, który jest niewidoczny podczas przenoszenia/użytkowania Plecaka przez ratownika medycznego. Dodatkowo w obecnych czasach nie jest możliwe wyprodukowanie trójwymiarowej tkaniny dystansowej zgodnej ze wszystkimi wymogami zamawiającego.

Pytanie 16

LINKA RDZENIOWA

Czy Zamawiający dopuści linkę rdzeniową w kolorze RAL 6014, tj. zbliżonym do jednego z odcieni zieleni wiodącego w kamuflażu opakowania WZ 93 pantera leśna?

Pytanie 17

SIATKA TECHNICZNA

Czy zamawiający dopuści siatkę techniczną w kolorze RAL 6014, tj. zbliżonym do jednego z odcieni zieleni wiodącego w kamuflażu opakowania WZ 93 pantera leśna?

Pytanie 18

TASMA SAMOZACZEPNA WELUROWA

Czy Zamawiający dopuści taśmę samozaczepną welurową o grubości 1,8 mm +/- 0,6 mm w kolorze RAL 6014, tj. zbliżonym do jednego z odcieni zieleni wiodącego w kamuflażu opakowania WZ 93 pantera leśna?

Pytanie 19

TASMA LAMOWNICZA

Czy zamawiający dopuści taśmę lamowniczą wykonaną z tkaniny zasadniczej tj. w miejscu zastosowania tkaniny konstrukcyjnej – lamówkę z tkaniny konstrukcyjnej, w miejscu zastosowania tkaniny technicznej – lamówkę z tkaniny technicznej. Dzięki temu plecak będzie w całości miał idealnie dopasowaną lamówkę w każdym elemencie.

Pytanie nr 20

TASMA LAMOWNICZA

Czy Zamawiający dopuści taśmę lamowniczą w kolorze RAL 6014 tj. zbliżonym do jednego z odcieni zieleni wiodącego w kamuflażu opakowania WZ 93 pantera leśna?

Pytanie 21

TKANINA TECHNICZNA 560

Czy Zamawiający dopuści tkaninę techniczną w kolorze RAL 6014 tj. zbliżonym do jednego z odcieni zieleni wiodącego w kamuflażu opakowania WZ 93 pantera leśna?

Pytanie nr 22

Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny zestawu PRS w dwóch pozycjach, gdyż w skład zestawu wchodzi wyroby medyczne i wyroby niemedyczne objęte różnymi stawkami VAT. Aby prawidłowo wycenić zestaw i aby faktura była zgodna z formularzem cenowym należy wycenić zestaw w dwóch pozycjach np.: 1. Wyposażenie medyczne plecaka PRS i 2. Plecak PRS z wyposażeniem niemedycznym.

Pytanie nr 23

Czy w poz. 7 WET dla PRS Zamawiający wymaga opaski wyłącznie adhezyjnej/kohezyjnej tzn. o właściwościach samoprzylepnych i nie dopuszcza możliwości dostawy zwykłych opasek bez właściwości samoprzylepnych?

Pytanie nr 24

RURKA NOSOWO-GARDŁOWA-poz.12 WET dla PRS

Czy Zamawiający dopuści możliwość 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.

Pytanie nr 25

KOŁNIERZ ORTOPEDYCZNY-poz. 18 WET dla PRS

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, gdyż kołnierze wielorazowe nie są już produkowane.

BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEJ ZMIANY POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.

Pytanie nr 26

Jaką minimalną długość mają mieć rękawice z poz. 22 WET dla PRS?

Pytanie nr 27

LATARKA-poz. 26 WET dla PRS

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

W załączeniu karta katalogowa produktu

BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEJ ZMIANY POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.

Wniosek nr 12:

DOTYCZY ZADANIA NR 3

Pytanie nr 28

Czy w poz. 1 Zamawiający dopuści gaziki z terminem ważności 80% z całkowitego trzyletniego terminu ważności?

Pytanie nr 29

RURKA KRTANIOWA-poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania dwukanałowej rurki krtaniowej LTS-D. Rurka LTS-D torurka 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 ZMIANY POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.

Pytanie nr 30

RURKA INTUBACYJNA-poz. 14-16

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 POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.

Pytanie nr 31

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w poz. 19 płynu z całkowitym terminem ważności 3 lata.

Ze względu na substancje czynne preparaty do dezynfekcji mają maksymalnie trzyletni termin ważności.

BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEJ ZMIANY POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.

Pytanie nr 32

Czy w poz. 35 Zamawiający wymaga opaski wyłącznie adhezyjnej/kohezyjnej tzn. o właściwościach samoprzylepnych i nie dopuszcza możliwości dostawy zwykłych opasek bez właściwości samoprzylepnych?

Pytanie nr 33

Prosimy o potwierdzenie czy opatrunek oczny z poz. 40 ma się składać z części przylepnej i części nieprzylepnej?

Pytanie nr 34

Jaką minimalną długość mają mieć rękawice z poz. 45?

Pytanie nr 35

KOŁNIERZ ORTOPEDYCZNY-poz. 49

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, gdyż kołnierze wielorazowe nie są już produkowane.

BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEJ ZMIANY POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.

Pytanie nr 36

Czy w poz. 51 Zamawiający wymaga pasa do stabilizacji miednicy z opatentowaną automatycznie blokującą się klamrą zabezpieczającą 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.

Pytanie nr 37

Czy w poz. 54 i 55,56 Zamawiający dopuści maseczki i rękawice bez terminu ważności? Zgodnie z Naszą wiedzą produkty te nie mają terminu ważności.

Pytanie nr 38

Prosimy o zmianę terminu ważności w poz. 57 na min. 18 miesięcy. Detektor ma zgodnie z informacją od producenta maksymalnie 18miesięczny termin ważności od dnia produkcji.

DOTYCZY ZADANIA NR 5

Pytanie nr 39

Jaką minimalną długość mają mieć rękawice z poz.5?

Pytanie nr 40

OPATRUNEK NA RANY PENETRACYJNE KLATKI PIERSIOWEJ-poz. 8

Prosimy o potwierdzenie, że zapis „oznaczenie sterylności” na opatrunku oznacza, że opatrunek ma być

WYŁĄCZNIE sterylny?

DOTYCZY SWZ I FORMULARZ CENOWY

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający wymaga wskazania w ofercie nazw handlowych i/lub nazw producenta zaoferowanych wyrobów? Powyższy wymóg zapewni Zamawiającemu jednoznaczną identyfikację zaoferowanego produktu, co pozwoli zweryfikować czy zaoferowane wyroby

spełniają wymagania Zamawiającego szczególnie w zakresie Opisu Przedmiotu Zamówienia (zał. nr 1a) oraz wymogu TCCC, a także posiadania przez zaoferowany wyrób aktualnej i właściwej dokumentacji dopuszczającej wyrób do obrotu. Tylko w ten sposób Zamawiający będzie miał pewność, że otrzymuje wyrób najwyższej jakości, zgodny z wymaganiami oraz dopuszczony do obrotu na terenie Polski.

Odpowiedź:

Z uwagi na specyfikę przedmiotu zamówienia i ilość wniosków o wyjaśnienie SWZ Zamawiający szczegółowych odpowiedzi udzieli w późniejszym terminie, nie później niż do dnia 19.05.2025 r.

Zamawiający, na podstawie art. 286 ust. 1 i ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.), zwanej dalej ustawą, zmienia zapisy treści SWZ, poprzez zmianę jej zapisów w poniższym zakresie:

1. Rozdział 13 pkt 1:

BYŁO:

„1. Wykonawca jest związany złożoną ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 14.06.2025 r.”

JEST:

„1. Wykonawca jest związany złożoną ofertą od dnia upływu terminu składania ofert **do dnia 26.06.2025 r.**”

2. Rozdział 15 pkt 2 i pkt 3:

BYŁO:

1. Termin składania ofert upływa dnia 16.05.2025 r. o godz. 10:00.
2. Otwarcie ofert nastąpi dnia 16.05.2025 r. o godz. 10:45 w siedzibie Zamawiającego mieszczącej się w budynku nr 65, pomieszczenie nr 7, ul. Połczyńska 32, 78-301 Świdwin.”

JEST:

- „1. Termin składania ofert upływa **dnia 28.05.2025 r.** o godz. 10:00.
2. Otwarcie ofert nastąpi **dnia 28.05.2025 r.** o godz. 10:45 w siedzibie Zamawiającego mieszczącej się w budynku nr 65, pomieszczenie nr 7, ul. Połczyńska 32, 78-301 Świdwin.”

W pozostałym zakresie, Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Wszyscy Wykonawcy składający ofertę w przedmiotowym postępowaniu związani są powyższymi zmianami.

DOWÓDCA

/-/ plk mgr inż. pil. Roman STEFANIAK