



28 WOJSKOWY ODDZIAŁ GOSPODARCZY  
08-110 Siedlce, ul. Witolda Pileckiego 5



Siedlce, dnia 25.09.2024 r.

## **WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**Dotyczy:** postępowania numer: D/75/2024 na dostawę medycznych środków materiałowych

Na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający – 28 Wojskowy Oddział Gospodarczy zawiadamia, że w postępowaniu nr D/75/2024 na **dostawę medycznych środków materiałowych** wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zamawiający na podstawie art. 284 ust. 2 udzielił następujących wyjaśnień:

### **Pytanie nr 1**

Dotyczy pozycji OPASKA ELASTYCZNA 12CMX4M O WŁAŚCIWOŚCIACH ADHEZYJNYCH – pozycja nr 9 PRM i 6 PRS

Czy w ramach tej pozycji Zamawiający wymaga zaoferowania wyłącznie opasek o właściwościach samoprzylepnych tj. adhezyjnych lub kohezyjnych? Czy Wykonawcy mogą zaoferować tu również najzwyczajniejsze opaski elastyczne bez właściwości samoprzylepnych? Wyjaśnienie tej kwestii jest bardzo istotne, aby Wykonawcy mogli złożyć porównywalne oferty nienarządzając się na odrzucenie.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na propozycję potencjalnego Wykonawcy i pozostawia zapisy treści SWZ bez zmian. Zamawiający w pozycji nr 9 PRM i 6 PRS wymaga wyłącznie opaski zgodnie z OPZ.

### **Pytanie nr 2**

Dotyczy pozycji RURKA INTUBACYJNA – pozycja nr 19-21 PRM

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.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na propozycję potencjalnego Wykonawcy i dopuszcza opakowania rurek intubacyjnych o wymiarach 13x34.

### **Pytanie nr 3**

Dotyczy pozycji RURKA KRTANIOWA – pozycja nr 25-27 PRM

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.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na propozycję potencjalnego Wykonawcy i dopuszcza dwukanałową rurkę krtaniową LTS-D.

### **Pytanie nr 4**

Dotyczy pozycji WOREK SAMOROZPRĘŻALNY TYPU SKŁADANEGO – pozycja nr 31 PRM

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 niepodlegającej odrzuceniu. Worki składane o wysokości max. 6 cm nie są już produkowane.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na propozycję potencjalnego Wykonawcy i dopuszcza wymiary worka samorozprężalnego tj. wymiary zewnętrzne

resuscytora: 217 mm (długość) x 121 mm (średnica), wymiary zewnętrzne resuscytatora w obudowie: max. 73 mm (wysokość) x 134 mm (średnica).

#### **Pytanie nr 5**

Dotyczy pozycji kołnierz ortopedyczny – pozycja nr 38 PRM  
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. Aktualnie produkowane są kołnierze jednorazowe do wielokrotnego stosowania u jednego pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na propozycję potencjalnego Wykonawcy i dopuszcza kołnierz jednorazowego użytku.

#### **Pytanie nr 6**

Dotyczy pozycji Igła Luera – poz. 44 i 45 PRM

Czy do każdej igły należy doliczyć i opakowanie na zużyte igły tj. łącznie 944 szt. opakowań? Jeśli tak to pozycja – małe opakowanie na zużyte igły – wskazana w OPZ powinna zostać przeniesiona do odrębnej pozycji formularza cenowego, gdyż jest objęta inną stawką VAT niż igła Luera. Niedopuszczalna jest sprzedaż w jednej pozycji faktury dwóch różnych produktów z dwiema różnymi stawkami VAT.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na propozycję potencjalnego Wykonawcy i dokona stosownych zmian w załączniku nr 1 – Opis przedmiotu zamówienia oraz w załączniku nr 2 – wzór formularza ofertowego stanowiących załączniki do SWZ.

#### **Pytanie nr 7**

ZESTAW DOJŚCIA DOSZPIKOWEGO – pozycja nr 53 PRM

Biorąc pod uwagę fakt, iż zestaw dojścia doszpikowego wskazany w WET 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 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
- sterylny, 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 WET ma obecnie skrócony przez producenta całkowity termin ważności wynoszący 2 lata. Złożenie oferty na ten asortyment bez dopuszczenia produktu 2letniego lub wyżej opisanego wkłucia 5letnie spowoduje, iż złożenie oferty w postępowaniu będzie nierealne a postępowanie będzie musiało zostać unieważnione. BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIĄZANIA SPOWODUJE, IŻ W ZADANIU ZŁOŻENIE OFERTY STANIE SIĘ NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na propozycję potencjalnego Wykonawcy i dopuszcza na zasadzie równoważności wyżej oferowane rozwiązania, tj. jednorazowy zestaw do szybkiej infuzji doszpikowej NIO z dłuższym niż wymagany (5 letnim) całkowitym terminem ważności.

### **Pytanie nr 8**

Dotyczy pozycji RĘKAWICE RATOWNICZE – POZYCJA NR 56 PRM i 17 PRS

Jaką długość mają mieć rękawice z długim rękawem?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na propozycję potencjalnego Wykonawcy i pozostawia zapisy treści SWZ bez zmian. Zamawiający do poz. 56 PRM i 17 PRS podtrzymuje wymagania określone w OPZ.

### **Pytanie nr 9**

Dotyczy pozycji Rurka nosowo-gardłowa – pozycja nr 11-12 PRS

Prosimy o dopuszczenie rurki nosowo-gardłowej w opakowaniu o wielkości max. 12x22cm, gdyż opisana rurka ma opakowanie o wymiarach 11,3x19,5 a tylko ten jeden produkt spełnia wymagania.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na propozycję potencjalnego Wykonawcy i dla poz. nr 11-12 dopuszcza rurki nosowo-gardłowe w opakowaniu o wielkości max. 12x22cm.

### **Pytanie nr 10**

Dotyczy pozycji Rurka nosowo-gardłowa – pozycja nr 7

Prosimy o dopuszczenie rurki nosowo-gardłowej w opakowaniu o wielkości max. 12x22cm, gdyż opisana rurka ma opakowanie o wymiarach 11,3x19,5 a tylko ten jeden produkt spełnia wymagania.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na propozycję potencjalnego Wykonawcy i dla poz. nr 7 dopuszcza rurki nosowo-gardłowe w opakowaniu o wielkości max. 12x22cm.

### **Pytanie nr 11**

Dotyczy pozycji RĘKAWICE RATOWNICZE – POZYCJA NR 9

Jaką długość mają mieć rękawice z długim rękawem?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na propozycję potencjalnego Wykonawcy i pozostawia zapisy treści SWZ bez zmian. Zamawiający do poz. 9 podtrzymuje wymagania określone w OPZ.

#### **Pytanie nr 12**

Jaki ma być skąd kompletu rurek z pozycji nr 10?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dla poz. nr 10 wymaga zestawu rurek zawierających 3 rurki krtaniowe LTD jednorazowego użytku nr 3, 4, 5 oraz 1 strzykawkę.

#### **Pytanie nr 13**

Czy w pozycji nr 17 Zamawiający dopuści opatrunek wentylowy Hvent, gdyż opatrunek Ashermann nie jest już produkowany od około 4-5 lat. Nie ma możliwości zaoferowania tego produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na propozycję potencjalnego Wykonawcy i w zadaniu nr 3 dla poz. 17 dopuszcza opatrunek wentylowy Hyent.

#### **Pytanie nr 14**

Czy w pozycji nr 2 Zamawiający dopuści możliwość dostawy produktu równoważnego?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na propozycję potencjalnego Wykonawcy i pozostawia zapisy treści SWZ bez zmian. Zamawiający dla poz. 2 podtrzymuje wymagania określone w OPZ.

#### **Pytanie nr 15**

Czy w pozycji nr 25 Zamawiający dopuści hydrożel w butelce Burnshield 125ml, który jest przeznaczony do wszystkich stopni oparzeń w odróżnieniu od wymaganego.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na propozycję potencjalnego Wykonawcy i dla poz. 25 dopuszcza hydrożel przeznaczony do wszystkich stopni oparzeń.

### **Pytanie nr 16**

Czy w pozycji nr 27 Zamawiający wymaga plastra w rozmiarze 1,25cmx5m, gdyż taki jest standardowy rozmiar plastra? Jednocześnie prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania produktu równoważnego innego producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w poz. nr 27 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu równoważnego zgodnie z zapisami w Rozdziale III pkt 12 SWZ.

### **Pytanie nr 17**

Czy w pozycji nr 30 wymagana jest staza taktyczna spełniająca WET dla IPMed, PRM, PRS posiadająca rekomendację komitetu TCCC? Tylko taka staza zapewni bezpieczeństwo stosowania i skuteczność.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w poz. nr 30 wymaga wyłącznie stazy taktycznej spełniającej IPMed, PRM, PRS posiadająca rekomendację komitetu TCCC.

### **Pytanie nr 18**

Czy w pozycji nr 17 Zamawiający dopuści opatrunek wentylowy Hvent, gdyż opatrunek Hyfin nie ma CE już od około 8 lat. Nie ma możliwości zaoferowania tego produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na propozycję potencjalnego Wykonawcy i w poz. nr 17 dopuszcza opatrunek wentylowy Hvent.

### **Pytanie nr 19**

Czy w pozycji nr 37 wymagany jest opatrunek przeznaczony do wszystkich stopni oparzeń?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w poz. nr 37 wymaga opatrunku przeznaczonego do wszystkich stopni oparzeń.

### **Pytanie nr 20**

Prosimy o potwierdzenie, że termin ważności produktów dla których wskazano termin ważności w Wymaganiach Eksploatacyjno-Technicznych ma wynosić min. 80% całkowitego terminu ważności określonego przez producenta zgodnie z zaleceniami Zarządu Wojskowej Służby Zdrowia? Czy 80% terminu ważności ma być spełnione na dzień składania ofert czy na dzień dostawy?

W/w wyroby posiadają całkowity termin ważności wynoszący np. opatrunek hemostatyczny – 5 lat czy hydrożel w butelce – również 5 lat od dnia produkcji. Bez dopuszczenia możliwości dostawy produktu z terminem 80% całkowitego terminu ważności – zgodnie z zaleceniami Zarządu Wojskowej Służby Zdrowia wskazanymi w każdym WET – nie ma możliwości dostawy wskazanych produktów, gdyż w dniu produkcji np. w USA musiałyby się znaleźć na magazynie Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na propozycję potencjalnego Wykonawcy i dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu cenowego z datą ważności min. 80 % całkowitego terminu ważności wskazanego przez producenta na dzień dostawy.

*W wyniku złożonych wyjaśnień treści SWZ, Zamawiający dokonał zmiany treści SWZ.*

**KOMENDANT**

**/-/ plk Tomasz ZIMOLUŻYŃSKI**