



**Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego  
i Transportu Sanitarnego „Meditrans” SP ZOZ w Warszawie**

ul. Poznańska 22; 00-685 Warszawa; tel. +48 22 52 51 405; fax +48 22 52 51 380

ISO 9001:2015; ISO 14001:2015; ISO45001:2018;

WSPRITS/ZP/48/2022  
ZP.261.2.2022

Warszawa, dnia 02 lutego 2022 r.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w Ted nr 2022/S 013-028642 z dnia 19.01.2022 r. na zakup igieł doszpikowych, worków resuscytacyjnych i innych produktów medycznych [Nr postępowania: 2/ZP/2022].**

### WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i art. 137 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „Meditrans” SPZOZ w Warszawie udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz zmienia treść SWZ:

#### **Dotyczy Części 3 „Elektrody i żel do EKG”:**

1) **PYTANIE: dot. poz. 1** – Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod po 4 szt. na pojedynczym listku – pasku folii, z miejscem umożliwiającym odklejenie elektrody od przezroczystej osłonki min. 4 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ.

2) **PYTANIE: dot. poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści elektrody okrągłe bez noska o średnicy 50mm?

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ.

3) **PYTANIE: dot. poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści elektrody okrągłe z noskiem o wymiarach 51x49mm?

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ.

4) **PYTANIE: dot. poz. 1 i 2** – Prosimy o skorygowanie czy Zamawiający określając rozmiar elektrody miał na myśli +/- 0,5cm a nie jak w opisie +/- 0,5mm?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający potwierdza, że określając rozmiar elektrody chodziło o +/- 0,5cm.

5) **PYTANIE: dot. poz. 2** – Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod po 5 szt. na pojedynczym listku – pasku folii, z miejscem umożliwiającym odklejenie elektrody od przezroczystej osłonki min. 4 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ.

6) **PYTANIE: dot. poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści okrągłe elektrody pediatryczne z żelcem stałym bez noska o średnicy 30 mm?

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ.

7) **PYTANIE: dot. poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści elektrody pediatryczne z noskiem o wymiarach 41x37mm?

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ.

**Dotyczy Części 4 „Igły do odbarczania odmy i doszpikowe”:**

**8) PYTANIE: dot. poz. 1** – Czy Zamawiający wydzieli z części nr 4 pozycji nr 1 – zestaw do odbarczenia odmy i utworzy dla tego asortymentu odrębne zadanie?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wydzieli pozycji z Części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych Części.

**9) PYTANIE: dot. poz. 1** – Czy w związku z tym, iż całkowity okres przydatności od daty produkcji opisanego produktu wynosi 5 lat, Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby towar w dniu dostawy do Zamawiającego posiadał minimum 36 miesięcy ważności?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

**10) PYTANIE: dot. poz. 2** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wkłuc doszpikowych przeznaczonych dla dorosłych i dzieci powyżej 12 roku życia, spełniających pozostałe parametry opisane w przedmiocie zamówienia?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

**11) PYTANIE: dot. poz. 3** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wkłuc doszpikowych przeznaczonych dla dzieci do 12 roku życia, spełniających pozostałe parametry opisane w przedmiocie zamówienia?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

**12) PYTANIE: dot. poz. 2-3** – Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczone wkłucia doszpikowe w dniu dostawy do Zamawiającego posiadały minimum 48 miesięcy ważności ( tj. min. 80 % całkowitego okresu ważności nadanego przez producenta )?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

**13) PYTANIE: dot. poz. 2-3** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igieł doszpikowych BIG dla dorosłych i dla dzieci, które dotychczas były oferowane Zamawiającemu w poprzednich postępowaniach? Igła doszpikowa BIG (Bone Injection Gun) to pierwsze na świecie, przyjazne dla użytkownika automatyczne urządzenie medyczne do wkłuc doszpikowych, które zapewnia szybki, bezpieczny i łatwy dostęp wewnątrznaczyniowy poprzez szpik kostny. BIG jest skuteczną alternatywą dla nieudanych prób kaniulacji naczyń w sytuacji kryzysowej, co znacznie zwiększa szanse na uratowanie życia. Charakteryzuje się mało bolesną penetracją igły do kości gąbczastej, szybką infuzją płynów i leków, brakiem bezpośredniego kontaktu z krwią. Jest to sprzęt jednorazowego użytku podnoszący bezpieczeństwo, szczególnie odpowiedni w sytuacjach zagrożenia życia. Ponadto charakteryzuje się możliwością regulacji głębokości umiejscowienia igły w zależności od miejsca wkłucia.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

**Dotyczy Części 6 „Narzędzia medyczne i taśma Broselowa”:**

**14) PYTANIE: dot. poz. 5** – Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 6 pozycji nr 5 kleszcze Magilla dla dorosłych o długości 25 cm, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

**15) PYTANIE: dot. poz. 6** – Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 6 pozycji nr 6 kleszcze Magilla dla dzieci o długości 20 cm lub kleszcze dla małych dzieci o długości 17 cm?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

**16) PYTANIE: dot. poz. 8** – Czy zamawiający wydzieli pozycję nr 8 – taśma pediatryczna, z zadania nr 6, która stanowi oddzielną kategorię asortymentową? Wydzielenie powyższej pozycji umożliwi złożenie ofert przez większą ilość wykonawców, zwiększy konkurencyjność ofert, a tym samym pozwoli Zamawiającemu pozyskać korzystniejszą ofertę.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wydzieli pozycji z Części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych Części.

**Dotyczy Części 7 „Paski do glukometru”:**

**17) PYTANIE:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu w Pakiecie nr 7 pasków testowych Glucomaxx (użytkowanych przez wiele Stacji Pogotowia Ratunkowego w Polsce mi.in. w Łodzi, Gdyni, Białymstoku, Łomży, Częstochowie i inne) odznaczających się następującymi cechami: paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania); funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu z kodem na paskach testowych); biosensoryczna metoda pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta); paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi kapilarnej lub żyłnej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5 µl, a czas pomiaru 5 sekund; paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych; pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu od 20 do 65%; paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym); paski kompatybilne z aparatem posiadającym duży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) oraz podświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilany 2 bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany); paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia; temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2°C do 32°C; możliwość kontroli systemu na 3 zakresach płynów kontrolnych - ważność płynów kontrolnych po otwarciu fiolki z płynem wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi; termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi; system posiadający znak CE, spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015. Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanych pasków pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej. Oczywiście zobowiązujemy się dostarczyć (w cenie zakupu pasków) odpowiednią ilość glukometrów zaspokajających potrzeby Zamawiającego.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający podtrzymuje zapisy w SWZ. Przedmiotem zamówienia jest dostawa pasków do glukometrów, a nie dostawa glukometrów wraz z paskami. Zespoły Ratownictwa Medycznego mają na wyposażeniu glukometry producenta VivaChek Laboratories Inc. Glukometry D+. Aparaty te są w dobrym stanie technicznym, personel medyczny (kilkaset osób) jest odpowiednio przeszkolony i nie ma żadnego uzasadnienia, aby ww. sprzęt wymieniać. Zamawiający dopuszcza do przetargu paski kompatybilne z ww. glukometrami.

**18) PYTANIE:** Z uwagi na podanie wyspecyfikowanie w Pakiecie 7 nazwy własnej pasków testowych i ich producenta bez możliwości zaoferowania rozwiązań alternatywnych, wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania pasków testowych innego producenta o innej nazwie. Aktualny opis przedmiotu zamówienia drastycznie ogranicza konkurencję w przedmiotowym postępowaniu, nadając konkretnemu wykonawcy monopol na kształtowanie cen ofert w Pakiecie 7. Prosimy o dopuszczenie innych pasków testowych w myśl przepisów art. 99 ust. 4-6 PZP.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający podtrzymuje zapisy w SWZ. Przedmiotem zamówienia jest dostawa pasków do glukometrów, a nie dostawa glukometrów wraz z paskami. Zespoły Ratownictwa Medycznego mają na wyposażeniu glukometry producenta VivaChek Laboratories Inc. Glukometry D+. Aparaty te są w dobrym stanie technicznym, personel medyczny (kilkaset osób) jest odpowiednio przeszkolony i nie ma żadnego uzasadnienia, aby ww. sprzęt wymieniać. Zamawiający dopuszcza do przetargu paski kompatybilne z ww. glukometrami.

**19) PYTANIE:** Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające natychmiastowej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego każdego modelu glukometru występującego w obrocie.

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ.

**20) PYTANIE:** Czy ze względu na fakt, że wykonywanie przez personel Zamawiającego pracy w całkowitej ciemności oraz pobieranie krwi i wykonywanie pomiarów glikemii w takich warunkach narusza obowiązujące przepisy BHP, stanowiąc zagrożenie epidemiologiczne dla pacjentów i personelu, Zamawiający dopuści glukometry bez podświetlanej szczeliny pomiarowej paska? Podświetlenie ma uzasadnienie tylko w przypadku posiadania glukometru przez indywidualnego użytkownika – w warunkach pracy personelu medycznego nie jest uzasadnione (gdyż pomiarów nie wykonują osoby niedowidzące), powodując szybsze zużywanie i konieczność częstszej wymiany baterii, co zwiększa koszty eksploatacji urządzenia.

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SWZ.

**21) PYTANIE:** Prosimy o wyjaśnienie jaką praktyczną różnicę sprawia Zamawiającemu czy glukometr posiada ekran LED czy LCD. Część SWZ w przedmiotowym postępowaniu jest opisana tak, jakby Zamawiający przystosowywał glukometry do potrzeb osób niedowidzących, co jest nieadekwatne biorąc pod uwagę charakter placówki Zamawiającego i przeznaczenie zamawianych glukometrów. Monitor LCD zapewnia dobrą jakość obrazu, nie generując tak wysokiej ceny jak monitor LED. Wnosimy o dopuszczenie glukometrów z monitorem LCD.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, przedmiotem zamówienia są paski, nie glukometry.

**Dotyczy Części 8 „Worki resuscytacyjne i maski twarzowe”:**

**22) PYTANIE: dot. poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści worek z rezerwuarem tlenu o objętości 1700ml, objętości worka 1800ml, objętości oddechowej 1060ml, przy spełnianiu pozostałych wymagań?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

**23) PYTANIE: dot. poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści worek z rezerwuarem tlenu o objętości 1700ml, objętości worka 550ml, objętości oddechowej 320ml, przy spełnianiu pozostałych wymagań?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

**24) PYTANIE: dot. poz. 3** – Czy Zamawiający dopuści worek z rezerwuarem tlenu o objętości 900ml, objętości worka 320ml, objętości oddechowej 140ml, przy spełnianiu pozostałych wymagań?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

**25) PYTANIE: dot. poz. 4-5** – Czy Zamawiający dopuści maski kodowane kolorystycznie pierścieniem mocującym?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

**26) PYTANIE: dot. poz. 6** – Czy Zamawiający dopuści worek o objętości rezerwuaru tlenu 2700ml, objętości worka 1800ml, objętości oddechowej 1060ml, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

**27) PYTANIE: dot. poz. 7** – Czy Zamawiający dopuści worek o objętości rezerwuaru tlenu 2700ml, objętości worka 550ml, objętości oddechowej 320ml z zastawką bezpieczeństwa 40cm H<sub>2</sub>O, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

**28) PYTANIE: dot. poz. 8** – Czy Zamawiający dopuści worek o objętości rezerwuaru tlenu 900ml, objętości worka 320ml, objętości oddechowej 140ml z zastawką bezpieczeństwa 40cm H<sub>2</sub>O, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

**29) PYTANIE: dot. poz. 9 – 10** – Czy Zamawiający dopuści maski wykonane z silikonu i polisulfony, spełniając pozostałe wymagania?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

**Dotyczy treści zapisów wzoru umowy:**

**30) PYTANIE: dot. par. 5 pkt 4** – Prosimy o wydłużenie terminu w przypadku uznania reklamacji, na wymianę towaru na wolny od wad do 96 godzin zamiast 48.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę powyższego zapisu.

**31) PYTANIE: dot. par. 5 pkt 4** – Prosimy o zmniejszenie kary umownej za rozwiązanie umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy z 10% do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę powyższego zapisu.

Wyjaśnienia i wprowadzone zmiany treści specyfikacji warunków zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę produktu, dla którego zostały dopuszczone przez Zamawiającego inne parametry wskazane w niniejszym piśmie, Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia w kol. 2 załącznika nr 2 do SWZ odpowiednich uwag co do zmienionych parametrów. Zamawiający proponuje, aby nanoszone uwagi były wpisane innym kolorem. W ww. przypadku Wykonawca potwierdza spełnianie przez oferowany produkt wszystkich wymagań Zamawiającego określonych w opisie przedmiotu zamówienia/formularzu cenowym z uwzględnieniem uwag.

*Sprawę prowadzi:*

Magdalena Miechowska

Inspektor ds. Zamówień Publicznych

Tel. /22/ 52 51 243