



WSPRiTS/ZP/419/2020  
ZP.261.61.2020

Warszawa, dnia 28 grudnia 2020 r.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w TED Nr 2020/S 237-582938 z dnia 04.12.2020 r. na zakup zestawów ratowniczych i materiałów medycznych [Nr postępowania: WSPRiTS/ZP/61/20].**

### ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „Meditrans” SPZOZ w Warszawie udziela odpowiedzi na pytania:

#### **Dotyczy Zadania 2 „Koce izotermiczne”:**

**1) PYTANIE: poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści koc izotermiczny wykonany z metalicznej folii PE?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga zaferowania koców zgodnych z opisem stanowiącym załącznik do SIWZ, określającym wymagane parametry funkcjonalne i techniczne.

#### **Dotyczy Zadania 3 „Koce izotermiczne typu Blizzard”:**

**2) PYTANIE:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie koca o parametrach: koc Mediwrap pakowany próżniowo – jednorazowy o konstrukcji warstwowej: warstwa zewnętrzna wodoodporna, nieprzepuszczająca wiatru; warstwa środkowa – główna odbijająca ciepło radiacyjne; warstwa wewnętrzna – miękka, pochłaniająca płyny ustrojowe oraz wodę i nie dopuszczająca do ich zbierania na powierzchni materiału; zapewniająca przepływ i warstwową izolację powietrza. Wymiar koca 200 x 120 cm; małe rozmiary po spakowaniu; waga do 200 g; pakowany próżniowo; kolor zielono-oliwkowy.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania koca opisanego powyżej.

#### **Dotyczy Zadania 4 „Opatrunki hemostatyczne”:**

**3) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga opatrunków hemostatycznych przeznaczonych do tamowania krwotoków o średniej i dużej intensywności krwawienia, które są wyrobami medycznymi klasy III? Opatrunki hemostatyczne przeznaczone do działań ratunkowych muszą być wyrobem medycznym należącym do klasy III, ponieważ tego typu opatrunki hemostatyczne muszą być zgodne z klasyfikacją Dyrektywy o wyrobach medycznych oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie klasyfikowania wyrobów medycznych.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga powyższego.

**4) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku hemostatycznego, zawierającego środek hemostatyczny w formie nierozpuszczalnej gazy w rozmiarze 1,8cm x 7,5m, który nie jest wchłaniany przez organizm i nie przykleja się do rany, opatrunek przeznaczony do tamowania zagrażających życiu krwotoków o średniej i dużej intensywności krwawienia, w opakowaniu sterylnym i wodoodpornym, sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy III, ponieważ tego typu opatrunki hemostatyczne muszą być zgodne z klasyfikacją Dyrektywy o wyrobach medycznych oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5.11.2010 r. w sprawie klasyfikowania wyrobów medycznych.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania opatrunków opisanych powyżej.



**5) PYTANIE:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku hemostatycznego o poniższych parametrach: opatrunek hemostatyczny Chitogaza; zastosowanie: tamowanie zagrażających życiu krwotoków o średniej i dużej intensywności krwawienia, w szczególności z ran głębokich i krwotoków tętnicznych przez żołnierzy przeszkolonych w zakresie udzielania pierwszej pomocy według procedur ratownictwa w warunkach taktycznych określonych w aktualnych wytycznych TCCC. Wysoka efektywność hemostatyczna. Natychmiastowa gotowość do użycia. Bezpieczeństwo stosowania: – brak efektów ubocznych występujących przy stosowaniu zagrażających zdrowiu (w szczególności brak lub ograniczona reakcja egzotermiczna); środek hemostatyczny opatrunku nie jest wchłaniany przez organizm; łatwy do usunięcia (opatrunek nie przykleja się do rany). Forma opatrunku: nierozpuszczalna gaza z dodatkiem niezbędnej ilości środka hemostatycznego (chitosan), szerokość 7,6 cm i długość 3÷4 m. Opatrunek sterylny. Opatrunek złożony w formie „Z” w opakowaniu. Opakowanie wodoodporne, łatwe do otwierania (posiadające nacięcia ułatwiające otwieranie). Opakowanie podciśnieniowe. Opakowanie w kolorze ciemnym brązowym. Przechowywanie: nie wymaga specjalnych warunków przechowywania, utrzymywana jest stabilność fizykochemiczna w różnych warunkach atmosferycznych. Posiada rekomendacje CoTCCC (Komitetu Tactical Combat Casualty Care). Instrukcja stosowania w języku polskim na opakowaniu.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania opatrunków opisanych powyżej.

**Dotyczy Zadania 6 „Stazy automatyczne”:**

**6) PYTANIE: poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści stazy automatyczne zawierające lateks, z możliwością dezynfekcji poprzez zanurzenie w preparacie dezynfekcyjnym przez czas określony przez producenta środka dezynfekcyjnego?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania staz opisanych powyżej.

**Dotyczy Zadania 8 „Stazy taktyczne”:**

**7) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana staza taktyczna posiadała dokument Rekomendację CoTCCC (Komitetu Tactical Combat Casualty Care).

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga powyższego.

**8) PYTANIE:** Z uwagi na fakt, iż na rynek medyczny trafiają stazy taktyczne o wątpliwej jakości (produkowane przez chińskich producentów) zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający wymaga zaoferowania wysokiej jakości staz taktycznych 7 generacji, wykorzystywanych w sytuacji masywnych krwawień tętnicznych lub żylnych, produkowanych przez amerykańską firmę, która jest liderem wśród producentów staz taktycznych, tj. CAT Composite Resources, Inc. C-A-T Resources, LLC?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga powyższego.

**Dotyczy Zadania 9 „Worki na wymiociny”:**

**9) PYTANIE: poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści worek wykonany z wytrzymałej, przezroczystej folii w kolorze niebieskim, umożliwiającej obserwację wydzieliny. Pojemność całkowita worka: 2000 ml. Dokładna skala pomiarowa (od 10 ml do 90 ml co 10 ml i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczona na worku, pozwala na dokładne oszacowanie objętości płynu. Szeroki wlot worka zabezpieczony plastikowym kołnierzem. Obręcz kołnierza w kształcie koła zapewnia pewny chwyt, ułatwia manewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treścią. Kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną, utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczepl”. Nazwa wyrobu, nazwa producenta oraz obrazkowa instrukcja użycia nadrukowane bezpośrednio na worku. Jednorazowego użytku. Nie zawiera lateksu oraz ftalanów. Wyrób klasy I niesterylnej?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania worki o pojemności 2 000 ml, z zachowaniem pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**10) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści worki z podziałką od 100 do 1500 ml?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza do zaoferowania worki z podziałką od 100 do 1500 ml, z zachowaniem pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**11) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści worek wyposażony w Funkcję "Twist & lock" na obręczy, która umożliwi bezpieczne zamknięcie worka po użyciu zamiast „zaawansowanego systemu zaworów”?

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z SIWZ.

**12) PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści worki pakowane po 50 sztuk?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania worków pakowanych po 50 sztuk.

**Dotyczy Zadania 11 „Zestawy oparzeniowe”:**

**13) PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga opatrunków hydrożelowych dla ratownictwa medycznego, które są przeznaczone do działań ratunkowych służb ratowniczych w terenie (Pogotowie Ratunkowe), gdzie temperatura przechowywania takich opatrunków jest wymagana poniżej zera? W związku z powyższym, czy Zamawiający dopuści sterylne opatrunki hydrożelowe, których materiałem nośnym żelu jest wytrzymały na rozdarcia poliester przeznaczony typowo do działań ratowniczych w terenie, które mogą być przechowywane w temperaturze nawet -5st. C do +35st. C? Każdy opatrunek pakowany jest oddzielnie, w sterylne, foliowe opakowanie jednorazowe umożliwiające natychmiastowe zastosowanie i łatwe otwarcie opatrunku. Opatrunki zawierają kwas hialuronowy, bez parabenów. Oferowane opatrunki hydrożelowe przeznaczone są do wszystkich oparzeń termicznych bez względu na ich stopień, używane są na każdej głębokości rany oparzeniowej: powierzchniowej, częściowej, częściowo głębokiej i na całej grubości. W przypadku niezastosowania ochładzania, oparzenie początkowo klasyfikowane jako drugiego stopnia, przekształca się w wyniku efektu penetracji ciepła w oparzenie trzeciego stopnia. Mogą być nakładane bezpośrednio na ranę, a po nałożeniu na oparzone miejsce chłodzą je, łagodzą ból i chronią przed zanieczyszczeniem ran. Po zastosowaniu na poparzone miejsce opatrunki można wielokrotnie zdejmować tak, by kontrolować stan rany - opatrunek nie przykleja się do poparzonej powierzchni. Zgodne są z pH ludzkiej skóry. Ponadto opatrunki nie zamazują obrazu rany, nie brudzą.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza sterylne opatrunki hydrożelowe, których materiałem nośnym żelu jest wytrzymały na rozdarcia poliester przeznaczony typowo do działań ratowniczych w terenie, które mogą być przechowywane w temperaturze -5° C do +35° C.

**14) PYTANIE: poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 10 x 40 cm, który pokrywa taką samą powierzchnię ciała jak opatrunek o wymiarach 20 x 20 cm ?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza opatrunku w rozmiarze 10x40 cm.

**15) PYTANIE: poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego w rozmiarze 20 cm x 45 cm lub 20 cm x 55 cm?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza opatrunku w rozmiarze 20x45 cm lub 20x55 cm.

**16) PYTANIE: poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku w formie półpłynnej o pojemności 120 ml?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza opatrunek w formie półpłynnej, o pojemności 120 ml.

**17) PYTANIE: poz. 4** - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego w rozmiarze 30x40 cm, który jest standardowym opatrunkiem przeznaczonym na oparzenia twarzy?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza opatrunek na twarz o rozmiarze 30x40 cm.

**Dotyczy zapisów SIWZ:**

**18) PYTANIE:** Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust.1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z zapisem zawartym w Rozdziale IV pkt II.4. SIWZ: Jeżeli Wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej i przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą, to Zamawiający uzna wymogi ustawowe w tym zakresie za spełnione.

**19) PYTANIE:** Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmywy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający podtrzymuje wymóg wniesienia wadium.

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

DYREKTOR  
  
dr n. o znr. Karol Bielski

*Sprawę prowadzi:*  
Agnieszka Rucińska  
Kierownik Działu Zamówień Publicznych  
Tel. /22/ 52 51 293