



Białystok, 28.06.2022 r.

**Wykonawcy
biorący udział w postępowaniu nr 43/W1/2022**

Dotyczy: odpowiedzi na pytanie do postępowania: „Jednorazowa dostawa Komponentów do Plecaków Ratownika-Sanitariusza, Plecaków Ratownika Medycznego, Toreb Lekarza, sprzętu medycznego oraz wyrobów medycznych”.

Zamawiający – 25. Wojskowy Oddział Gospodarczy w Białymstoku działając zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień publicznych (Dz.U. z 2021r., poz. 1129 z późn. zm.) zawiadamia, iż w postępowaniu nr 43/W1/2022 do Zamawiającego wpłynęły pytania o następującej treści:

Pytanie 1:

Prosimy o potwierdzenie, iż termin ważności asortymentu w dniu dostawy ma wynosić min. 80% całkowitego terminu ważności oferowanego przez producenta, zgodnie z zaleceniami Wojskowej Służby Zdrowia i zapicem załącznika nr 3 – opis przedmiotu zamówienia – strona 4.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, iż termin ważności w dniu dostawy ma wynosić min. 80% całkowitego terminu ważności oferowanego przez producenta- zgodnie z OPZ.

Pytanie 2:

Prosimy o zmodyfikowanie wymiaru opakowania rurki nosowo-gardłowej w pozycji nr 9 i 10 na właściwy tj. maksymalnie 12x22 cm, gdyż taki właśnie wymiar mają rurki nosowo-gardłowe opisane przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na opakowania w rozmiarze 12x22 cm, pod warunkiem, że produkt spełnia pozostałe wymagania.

Pytanie 3:

Dotyczy pozycji 24 i 33 oraz 12

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego posiadającego badanie potwierdzające brak cytotoksyczności opatrunku zgodnie z normą ISO 10993-5 wykonane w „Consumer Product Testing Co. z siedzibą w New Jersey? Są to opatrunki hydrożelowe WaterJel produkcji amerykańskiej, które od lat są dostarczane do wojska polskiego i charakteryzują się najwyższą jakością i skutecznością. Badanie zgodne z normą ISO 10993-5 wykonane w „Consumer Product Testing Co. z siedzibą w New Jersey to badanie wykonane tą samą normą

co wymagane i potwierdzają brak cytotoksyczności opatrunku, w taki sam sposób jak polska wersja normy. Obecne zapisy SWZ naruszają zasady równego traktowania Wykonawców i uczciwej konkurencji, gdyż powodują, że jedynymi opatrunkami, które są dopuszczalne do zaferowania to opatrunki hydrożelowe produkcji polskiej o stałej konsystencji. Takie sformułowanie zapisów SWZ nie tylko ogranicza możliwości oferowania opatrunku hydrożelowego tylko do jednego produktu, ale również stwarza dla Zamawiającego ryzyko, iż nie otrzyma w postępowaniu żadnej oferty, gdyż w dostępności opatrunków hydrożelowych produkcji polskiej często występują nawet kilkumiesięczne przerwy. Powoduje to, iż Zamawiający może nie otrzymać żadnej oferty lub wystąpi konieczność wydłużenia terminu realizacji zamówienia. Zaznaczyć należy, iż pozostałe jednostki RON dopuszczają powyższe badanie jako tożsame z wymaganym.

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o realizację zgodnie z OPZ poz.: 24, 33, 12

Pytanie 4:

Dotyczy rurka intubacyjna - pozycja nr 28-30

Czy Zamawiający poprawi wymiar opakowania rurek intubacyjnych opisanych w 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 wyraża zgodę na opakowania w rozmiarze 13x34 cm, pod warunkiem, że produkt spełnia pozostałe wymagania.

Pytanie 5:

Prosimy o odstąpienie od wymogu terminu ważności dla zestawu do ciśnieniowego podawania płynów w pozycji nr 34, gdyż jest to wyrób, który nie ma terminu ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na produkt, który nie posiada terminu ważności dla zestawu do ciśnieniowego podawania płynów, pod warunkiem, że produkt spełnia pozostałe wymagania.

Pytanie 6:

Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 38 możliwości zaferowania defibrylatora Zoll AED Plus lub Samaritan 360P, gdyż defibrylatory, których wymaga Zamawiający są obecnie niedostępne co najmniej do końca lipca. Ewentualnie prosimy o wydzielenie tej pozycji z pakietu lub wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 90 dni dla tej pozycji, gdyż niedopuszczenie żadnej z tych propozycji spowoduje, że niemożliwe będzie złożenie oferty na ten pakiet przez Wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany sprzęt.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 55 filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci? Filtry mają tę samą funkcjonalność, a w przypadku tych wskazanych w Opisie Przedmiotu zamówienia występują problemy z dostępnością filtrów.

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o realizację zgodnie z OPZ

Pytanie 8:

Dotyczy OPATRUNKU NA RANY PENETRACYJNE KLATKI PIERSIOWEJ – pozycja nr 59

Czy Zamawiający dopuści STERYLNY opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej renomowanego producenta taktycznych wyrobów medycznych tj. firmy MEDTRADE (producent opatrunków hemostatycznych Celox) w kształcie kwadratu o wymiarach 13cm x 13,3cm? Opatrunek spełnia wszystkie pozostałe wymagania Opisu Przedmiotu zamówienia, w tym między innymi posiada informacje takie jak: znak CE, termin ważności, numer serii i oznaczenia sterylności umieszczone na opakowaniu w sposób nieusuwalny, w tym: nie da się ich dłonią zetrzeć, zmasać czy odkleić. Z uwagi na konflikt zbrojny w Ukrainie terminy dostaw opatrunków na rany penetracyjne klatki piersiowej znacznie się wydłużyły, nawet do kilku tygodni. Ponadto ich ceny znacznie wzrosły. Część z opatrunków nie jest już dystrybuowanych na Europę. Opatrunek FOX SEAL natomiast jest dostępny w korzystnej cenie i co najważniejsze jest wyrobem wysokiej jakości produkowanym przez znanego producenta opatrunków hemostatycznych Celox.

W załączeniu przesyłamy kartę katalogową opatrunku.

<https://www.boxmetmedical.pl/opatrunek-wentylowy-foxseal-chest-seal,p369,380.html>

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o realizację zgodnie z OPZ

Pytanie 9:

Czy w pozycji nr 53 Zamawiający dopuści fantom Little Anne AED?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wskazany produkt.

Pytanie 10:

Czy w pozycji nr 62 Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zimnego kompresu w rozmiarze 14,5x17cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania zimnego kompresu w rozmiarze 14,5x17cm

Pytanie 11:

Zamawiający dopuści w pozycji nr 64 siatkę Codotex jako produkt równoważny?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie określił nazwy handlowej produktu. Produkt musi być zgodny z OPZ.

Pytanie 12:

Prosimy o odstąpienie od wymogu terminu ważności dla pozycji nr 70-71, gdyż jest to wyrób, który nie ma terminu ważności.

Odpowiedź:

Jeśli oferta nie będzie posiadała terminu ważności, Zamawiający odstępuje od wymogu terminu ważności.

Pytanie 13:

Czy w pozycji nr 37 Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania gazika do dezynfekcji z całkowitym terminem ważności wynoszącym 36 miesięcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z OPZ wnioskujemy o produkt, który w dniu dostawy będzie posiadał min. 80 % całkowitego terminu ważności oferowanego przez producenta.

Pytanie 14:

Dotyczy ZESTAW DOJŚCIA DOSZPIKOWEGO – pozycja nr 39

Czy Zamawiający podobnie jak WOFITM w Celestynowie oraz inne jednostki RON 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 wklucia 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.

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o realizację zgodnie z OPZ.

Pytanie 15:

Czy w pozycji nr 65 Zamawiający dopuści Elektroda EKG EK-S 56 P, pianka, żel ciekły, 55x35 mm, 50 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza elektrodę EKG EK-S 56 P, pianka, żel ciekły, 55x35 mm, 50 sztuk.

Pytanie 16:

Prosimy o doprecyzowanie jaką rurę silikonową ma na myśli Zamawiający w pozycji nr 70? Do jakiego respiratora ma być przeznaczona? Czy Zamawiający może podać więcej parametrów technicznych dla wyrobu, aby Wykonawca mógł złożyć ofertę na wyrób, który na pewno spełni wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź:

Rura (przewód) silikonowa do ssaka OB. 2012, z łącznikiem, TYP I.D 6 mm/ O.D 9 mm, dopuszczalna długość 180 cm,.

Pytanie 17:

Czy w pozycji nr 71 Zamawiający wymaga Obwód oddechowy jednorazowy z wewnętrzną linią monitorowania ciśnienia i zastawką pacjenta do modelu ParaPack P310NPL nr katalogowy: 100/905/340? Ewentualnie prosimy o doprecyzowanie parametrów technicznych przewodu wymaganego przez Zamawiającego. Do jakiego modelu ParaPack ma być przeznaczony itp.?

Odpowiedź:

Przewód (rura) do respiratora model respiratora ParaPack 200 D. Wymiary przewodu: długość 130 cm (dopuszczalne dłuższe przewody), średnica 22 mm.

Pytanie 18:

Załącznik nr 1A, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki nosowo-gardłowe?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza niesilikonowe rurki nosowo- gardłowe. Oferowany asortyment musi być zgodny z OPZ.

Pytanie 19:

Załącznik nr 1A, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki nosowo-gardłowe?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza niesilikonowe rurki nosowo- gardłowe. Oferowany asortyment musi być zgodny z OPZ.

Pytanie 20:

Załącznik nr 1A, pozycja nr 28 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza niesilikonowe rurki intubacyjne. Oferowany asortyment musi być zgodny z OPZ.

Pytanie 21:

Załącznik nr 1A, pozycja nr 29 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza niesilikonowe rurki intubacyjne. Oferowany asortyment musi być zgodny z OPZ.

Pytanie 22:

Załącznik nr 1A, pozycja nr 30 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza niesilikonowe rurki intubacyjne. Oferowany asortyment musi być zgodny z OPZ.

Pytanie 23:

Załącznik nr 1A, pozycja nr 57 – Czy zamawiający dopuści podkład składający się z 2 warstw tj. jednej warstwy wytrzymałej celulozy i jednej warstwy folii PE?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza podkład składający się z 2 warstw tj. jednej warstwy wytrzymałej celulozy i jednej warstwy folii PE, zgodnie z OPZ.

Zamawiający informuje, iż terminu otwarcia i składania ofert w niniejszym postępowaniu pozostaje bez zmian.

**Z upoważnienia KOMENDANTA
25. Wojskowego Oddziału Gospodarczego**

**/ - / Elżbieta MURAWSKA
Kierownik Sekcji Zamówień Publicznych**

Magdalena Piekutowska, tel. 261 39 88 39 - SZP

28.06.2022r.

T: 2712/B5

Postępowanie nr: 43/W1//2021