

DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW
NR POSTĘPOWANIA: 11/2025

Giżycko 09 kwietnia 2025 r.

***Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na sukcesywną dostawę produktów farmaceutycznych, ochronnych, środków do dezynfekcji, medycznych środków materiałowych, sprzętu medycznego i jego wyposażenia dla 24 Wojskowego Oddziału Gospodarczego, (post. 11/2025).*

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

24 Wojskowy Oddział Gospodarczy w Giżycku działając zgodnie z art. 135 ust. 1, 2 oraz 137 ust. 1,2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320) udziela wyjaśnień treści SWZ w poniższym zakresie:

Pytania z dnia 02.04.2025 r.

Zadanie nr 3 Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stazy taktycznej o poniższym opisie :

Opaska zaciskowa (staza taktyczna):

a) Zastosowanie: zaopatrzenie (zabezpieczenie) kończyn (górných i dolnych) w przypadku amputacji urazowych lub silnych krwotoków tętniczych w celu zatrzymania krwotoku przez żołnierzy przeszkolonych w zakresie udzielania pierwszej pomocy według procedur ratownictwa w warunkach taktycznych określonych w aktualnych wytycznych TCCC.

b) Konstrukcja opaski zaciskowej:

- jednoczęściowa;
- umożliwiająca założenie jedną ręką na każdej kończynie, w szczególności w ramach samopomocy przez poszkodowanego;
- system naciągowy opaski składa się z paska okalającego kończynę oraz obrotowego elementu z tworzywa sztucznego lub metalu typu kołowrót z możliwością płynnej regulacji siły naciągu oraz możliwością blokowania kołowrotu (po zaciśnięciu opaski),
- zapinanie opaski realizowane za pomocą taśmy samozaczepnej typu „rzep” lub przy pomocy elementu blokującego (zaczepu) wykonanego z metalu lub tworzywa sztucznego o wysokiej wytrzymałości;
- opaska wyposażona w mechanizm lub element konstrukcyjny zabezpieczający opaskę przed przypadkowym rozpięciem lub poluzowaniem naciągu;

- szerokość paska okalającego kończynę min 3 cm;
- kolor czarny lub ciemnozielony. Dopuszcza się wstawki innego koloru np. miejsce do zapisania godziny założenia, etykieta itp.
- c) Opakowanie łatwe do otwierania, umożliwiające wyjęcie opaski z opakowania jedną ręką.
- d) Możliwość noszenia opaski bez opakowania na zewnątrz oporządzenia żołnierza (wysoka odporność na różne warunki atmosferyczne).
- e) Instrukcja stosowania w języku polskim lub piktogramy użycia naniesione na opakowaniu lub umieszczone wewnątrz lub na zewnątrz opakowania.
- f) Dopuszczalne jest zaoferowanie opaski zaciskowej bez określonej przez producenta daty ważności
- g) Rekomendacja CoTCCC (Komitetu Tactical Combat Casualty Care).

Pragniemy nadmienić, że jest to aktualny opis stazy taktycznej stosowany przez Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie przy zachowaniu pozostałych wymagań WET.

Zadanie nr 3 Poz.11-13

Prosimy o dopuszczenie rurek intubacyjnych w opakowaniach 13x34 cm (+/- 1 cm). Norma PN-EN ISO 5361:2017-01 *Rurki dotchawicze i łączniki* określa długość rurek intubacyjnych na min. 30 cm w związku z powyższym niemożliwym jest umieszczenie takiej rurki w opakowaniu o wymiarach max. 12x22 cm, jak jest to sformułowane w OPZ, a przez to nie ma na rynku dostępnych rurek intubacyjnych w opakowaniach o wymaganych wymiarach.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie przy zachowaniu pozostałych wymagań WET

Zadanie nr 3 Poz.21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka samorozprężalnego typu składanego o wymiarach opakowania zewnętrznego: cylindryczne, wys. 6,3 cm, średnica 13,4 cm.

Ww. wymiar jest standardowym wymiarem dla najczęściej używanego tego typu produktu, tj. worka firmy MicroBVM Systems, który w podstawowej wersji ma wysokość 6,3 cm, a nie jak opisany w OPZ max. 6 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie przy zachowaniu pozostałych wymagań WET.

Zadanie nr 3 Poz.21

Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny typu składanego, o poniższej konstrukcji opakowania zewnętrznego:

Wymiary opakowania zewnętrznego: cylindryczne, wys. max 7,3 cm, średnica max 14 cm. Opakowanie wykonane z twardego tworzywa sztucznego.

Worek opisanym powyżej opakowaniu zawiera w środku dren tlenowy o długości 2m. Jest to rozwiązanie bardziej praktyczne, ponieważ jeden z dodatkowych elementów wyposażenia worka znajduje się już w jego opakowaniu. Są to wymiary standardowo

oferowanego dla Wojska Polskiego worka samorozprężalnego firmy MicroBVM Systems w wersji zawierającej dren tlenowy.

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 3 Poz.21

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie filtrów elektrostatycznych z wymiennikiem ciepła i wilgoci.

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 3 Poz.21

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie filtrów elektrostatycznych bez wymiennika ciepła i wilgoci.

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 3 Poz.21

Czy Zamawiający oczekuje wyceny worka wraz dodatkowym wyposażeniem tj. drenem tlenowym 1szt. oraz filtrami 3szt., czy ze względu na obecność pozycji 23 i 24 Zamawiający oczekuje wyceny worka bez dodatkowego wyposażenia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny worka wraz z dodatkowym wyposażeniem.

Zadanie nr 3 Poz.32

Czy Zamawiający dopuści koc izotermiczny jednorazowy trójwarstwowy o wymiarach 230 cm x 200 cm (rozłożony), firmy Blizzard wersja BPS-01

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 3 Poz.32

Czy zamawiający dopuści równoważny koc ratowniczy jednorazowy, trójwarstwowy CVN Medical Solutons, Finlandia, użytkowany przez armie NATO (posiada numer NSN):

- Łagodzący hipotermię, utrzymujący normotermię
- Nieprzewodzący i radioprzezierny
- Posiada opakowanie łatwe do otwarcia i użycia
- Barierowy dla bakterii
- Odporny na wiatr i wodę
- Antystatyczny, nie zawiera lateksu
- Oplącalny pod względem koszt-efekt
- Jednorazowy, nadające się do recyklingu
- Kompaktowy, lekki i łatwy do przechowywania

Koc przeznaczony jest do zapewnienia komfortu termicznego pacjenta chroniąca przed utratą ciepła.

Konstrukcja:

- wykonany z 3-warstwowej folii izotermicznej, zapewniającej przepływ i warstwową izolację powietrza pomiędzy poszczególnymi warstwami,
- zewnętrzna warstwa koca wodoodporna i nie przepuszczająca wiatru,
- kolor zewnętrzny koca – zielony/oliwkowy
- koc pakowany próżniowo.

Wymiary i waga:

- rozmiar koca rozłożonego: 190-200 x 230-240 cm.
- małe rozmiary koca po spakowaniu.
- objętość koca po spakowaniu ok. 1,1 l.
- waga koca spakowanego: max 300 g

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 3 Poz.39

Opis przedmiotu zamówienia dla zestawu dojścia doszpikowego opisuje jeden dostępny na rynku produkt, którego parametry uległy zmianie. W związku z powyższym pytamy, czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności możliwość zaoferowania jednorazowego zestawu do szybkiej infuzji doszpikowej NIO-A, 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,

w innym wypadku niemożliwym będzie złożenie poprawnej oferty.

Dodatkowo nadmieniamy, iż Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Wojskowej w Celestynowie od wielu lat dopuszcza dojście doszpikowe NIO jako produkt równoważny. Jest to produkt wysokiej jakości, wielokrotnie dostarczany do jednostek Wojska Polskiego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Zadanie nr 3 Poz.47

Czy Zamawiający wyrazi na zaoferowanie op.a'50 z jednoczesnym przeliczeniem na 4 op.a'50szt. ?

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 3 Poz.48

Czy Zamawiający wyrazi na zaoferowanie op.a'25 z jednoczesnym przeliczeniem na 8 op.a'25szt. ?

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 3 Poz.54

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie wkładu zawierającego rękawiczki winylowe, pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Zadanie nr 3 Poz.54

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie wkładu DIN 13164 o składzie :

- 1szt. Przylepiec DIN 13019A, 5m x 2,5cm
- 1 opak. Zestaw plastrów do składu DIN 13164 i DIN 13167
Zawiera:
 - 4sztuki – plaster 10x6 cm
 - 2 sztuki – plaster na opuszek palca
 - 2 sztuki – plaster na paliczek 12x2cm
 - 2 sztuki - plaster 1,9 x 7,2 cm
 - 4 sztuki – plaster 2,5x7,2 cm
- 1 szt. Opatrunek indywidualny DIN-13151-K, 6cm x 8cm (*wyrób sterylny*)
- 2 szt. Opatrunek indywidualny DIN-13151-M, 8cm x 10cm (*wyrób sterylny*)
- 1 szt. Opatrunek indywidualny DIN-13151-G, 10cm x 12cm (*wyrób sterylny*)
- 1 szt. Chusta opatrunkowa DIN-13152-A, 60cm x 80m (*wyrób sterylny*)
- 2 szt. Opaska podtrzymująca elastyczna 6cm
- 3 szt. Opaska podtrzymująca elastyczna 8cm
- 1 szt. Koc ratunkowy 160cm x 210cm<, srebrny/złoty
- 6 szt. (3 opak.) 2 Kompresy 10cm x 10cm (*wyrób sterylny*)
- 1 szt. Chusta trójkątna DIN 13168-D, 96cm x 96cm x 136cm, fizelinowa, biała
- 2 szt. (1 opak.) Jednorazowa maska medyczna EN 14683:2019 TYP I
- 4 szt. (1 opak.) Rękawice winylowe

Pozostałe produkty:

- 1szt. Nożyce 14,5cm
- 2szt. Chusteczka nasączona do dezynfekcji

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 3 Poz.55

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie apteczki samochodowej w opakowaniu z tkaniny wodoodpornej o następującym opisie i składzie :

Apteczka samochodowa w formie saszetki zapinanej na zamek.

Opakowanie wykonane jest z tkaniny wodoodpornej.

Posiada rzepy do przyczepienia do tapicerki samochodu.

Kolor czerwony

Rozmiar opakowania : **215 x 130 x 85 mm**

Wyrób spełnia wymagania norm Unii Europejskiej

Zestaw zawiera wkład apteczny DIN 13164 :

- 1szt. Przylepiec DIN 13019A, 5m x 2,5cm
- 1 opak. Zestaw plastrów do składu DIN 13164 i DIN 13167
Zawiera:
 - 4 sztuki – plaster 10x6 cm
 - 2 sztuki – plaster na opuszek palca
 - 2 sztuki – plaster na paliczek 12x2cm
 - 2 sztuki - plaster 1,9 x 7,2 cm
 - 4 sztuki – plaster 2,5x7,2 cm
- 1 szt. Opatrunek indywidualny DIN-13151-K, 6cm x 8cm (*wyrób sterylny*)
- 2 szt. Opatrunek indywidualny DIN-13151-M, 8cm x 10cm (*wyrób sterylny*)
- 1 szt. Opatrunek indywidualny DIN-13151-G, 10cm x 12cm (*wyrób sterylny*)
- 1 szt. Chusta opatrunkowa DIN-13152-A, 60cm x 80m (*wyrób sterylny*)

- 2 szt. Opaska podtrzymująca elastyczna 6cm
- 3 szt. Opaska podtrzymująca elastyczna 8cm
- 1 szt. Koc ratunkowy 160cm x 210cm<, srebrny/złoty
- 6 szt. (3 opak.) 2 Kompresy 10cm x 10cm (*wyrób sterylny*)
- 1 szt. Chusta trójkątna DIN 13168-D, 96cm x 96cm x 136cm, fizelinowa, biała
- 2 szt. (1 opak.) Jednorazowa maska medyczna EN 14683:2019 TYP I
- 4 szt. (1 opak.) Rękawice winylowe

Pozostałe produkty:

- 1szt. Nożyce 14,5cm
- 2szt. Chusteczka nasączona do dezynfekcji

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 2 Poz.15

Czy Zamawiający dopuści op.a'200szt. z przeliczeniem na pełne opakowania tj. 3op.a'200szt.?

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 2 Poz.19

Czy Zamawiający dopuści aparat do płukania oka o pojemności 200 ml ?

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 2 Poz.31

Czy Zamawiający dopuści kompres gazowy jałowy 10 cmx 10cm op. 3 szt. Pojedynczo pakowane z datą przydatności na opakowaniu ?

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 2 Poz.44

Prosimy wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka i Zamawiający ma na myśli cewnik do odsysania dróg oddechowych CH nr 6 ? Wg. naszej najlepszej wiedzy rozmiar 0 jak i 0,6 nie występuje w produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zestawienie cenowe w poz. 44 załącznik nr 3.2. do SWZ, na „Cewnik do odsysania dróg oddechowych CH nr 6”.

Zadanie nr 2 Poz.70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie op. a'50szt. z przeliczeniem na 10op.a'50szt.?

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 2 Poz.73

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ciśnieniomierza o następującym składzie i parametrach:

-Zestaw składający się z gruszki z manometrem o wadze poniżej 200g, mankietu oraz miękkiego etui (opakowania).

-Ciśnieniomierz mechaniczny, ręczny, precyzyjny, lekki, trwały i prosty w obsłudze, przeznaczony do częstych pomiarów ciśnienia tętniczego metodą nieinwazyjną.

- Dokładność pomiaru aneroidu +/- 3mmHg.
- Manometr dodatkowo chroniony pierścieniem ochronnym z tworzywa sztucznego, z możliwością jego demontażu i wymiany.
- Zakres pomiaru: 0-300 mmHg.
- Płynnie regulowany zawór spustowy obrotowy.
- Mankiet ciśnieniomierza wielorazowy, posiadający oznaczenia rozmiaru oraz obwodu ramienia, zapinany na rzep. Mankiet jednoczęściowy, zgrzewany, bez dodatkowego wewnętrznego balonu powietrznego. Rozmiar mankieta przeznaczony dla obwodu ramienia w zakresie min 26-34 cm. Na mankiecie wskazane właściwe miejsce położenia tętnicy.
- Zgodność z normą EN ISO 81060-1:2012 Nieinwazyjne sfigmomanometry – Część I: Wymagania i metody badań dla pomiarów niezautomatyzowanych.
- Odporność na upadek z min. 75 cm, bez wymogu ponownej kalibracji – zgodnie z normą AAMI.
- Zakres temperatury pracy: 10-40 °C.
- Gwarancja kalibracji 10 lat.

Odpowiedź:

Zmawiający nie zmienia OPZ.

Zadanie nr 2 Poz.20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie pojemnika o poniższych parametrach :

Pojemność	0,2L
Kolor	Czerwony, Żółty, Niebieski
Tworzywo	Polipropylen
Wysokość wewnętrzna	116 mm
Wysokość całkowita	121 mm
Otwór wrzutowy	25 mm
Szerokość podstawy górnej	Owal 75 mm x 40 mm
Szerokość podstawy dolnej	Owal 70 mm x 35 mm

Odpowiedź: Zmawiający nie zmienia OPZ.

Pytania z dnia 02.04.2024 r.

Pytanie nr 1

Nawiązując do sformułowania z OPZ załącznik nr 5 do SWZ pkt. 7 czy Zamawiający ma na myśli, iż na wezwanie będzie wymagał deklaracji zgodności, certyfikatu CE i zgłoszenia/powiadomienia do Urzędu rejestracji dla wyrobów medycznych klasy 1 sterylnej, IIa i IIb oraz III, a dla wyrobów klasy I niesterylnej tylko deklaracji zgodności i zgłoszenia/ powiadomienia zgodnie z przepisami prawa dotyczącymi wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający będzie wymagał deklaracji zgodności, certyfikatu CE i zgłoszenia/powiadomienia do Urzędu rejestracji dla wyrobów medycznych klasy 1 sterylnej, IIa i IIb oraz III, a dla wyrobów klasy I niesterylnej tylko deklaracji zgodności i zgłoszenia/ powiadomienia zgodnie z przepisami prawa dotyczącymi wyrobów medycznych.

Pytanie nr 2

Czy w zakresie wadium Zamawiający dopuści zapis tożsamy z poniższym, który jest dopuszczalny i akceptowalny między innymi przez Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie:

„Dokument musi zawierać bezwarunkowe i nieodwołalne zobowiązanie gwaranta lub poręczyciela do zapłaty wymaganej kwoty wadium, na pierwsze pisemne żądanie Zamawiającego wzywające do zapłaty kwoty wadium, powstałe na skutek okoliczności określonych w ustawie. W dokumencie tym, gwarant/poręczyciel nie może uzależniać dokonania zapłaty od spełnienia przez beneficjenta (WOFiTM) dodatkowych warunków, albo przedłożenia dodatkowych dokumentów.

b) W przypadku gdy wymagane jest potwierdzenie podpisów przedstawicieli Zamawiającego, postanowienia gwarancji lub poręczenia muszą zawierać poniższe brzmienie:

Realizacja gwarancji bankowej (ubezpieczeniowej lub poręczenia) następuje poprzez bank prowadzący rachunek bankowy WOFiTM, który celem potwierdzenia zgodności podpisów wyda oświadczenie o poniższej treści:

Niniejszym Narodowy Bank Polski Oddział Okręgowy w Warszawie (dla Zamawiającego będzie to Olsztyn) poświadczają, że podpis założony na (nazwa właściwego dokumentu) z dnia jest zgodny z podpisem złożonym na karcie wzorów podpisów przez osobę upoważnioną do składania oświadczeń woli w zakresie praw i obowiązków majątkowych w imieniu Skarbu Państwa Wojskowego Ośrodka Farmacji i Techniki Medycznej z siedzibą w 05-430 Celestynów przy ulicy Wojska Polskiego 57

(dla Zamawiającego będzie to 24 Wojskowego Oddziału Gospodarczego Adres: ul. Nowowiejska 20, 11 – 500 Giżycko), w zakresie związanym z prowadzeniem rachunku bankowego. Powyższy zapis zabezpiecza zarówno interesy Zamawiającego,

jak i Wykonawcy oraz Banku udzielającego gwarancji wadialnej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zamienia warunków zamówienia dotyczących gwarancji wadialnej.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy wyrobów z terminem ważności – 80% całkowitego terminu w dniu dostawy zgodnie z zaleceniami Zarządu Wojskowej Służby Zdrowia wskazanymi we wszystkich WETach i OPZ dla zestawów ratownictwa taktycznego i IPMed? Terminy wskazane w szczegółowym OPZ jako minimalne są w rzeczywistości całkowitymi terminami ważności produktów od dnia produkcji. Większość asortymentu jest importowana, więc nierealna jest dostawa produktu z całkowitym np. 5 letnim terminem ważności.

Odpowiedź:

Okres ważności środków materiałowych (posiadających określony termin ważności w WET dla PRM i IPMED) w dniu dostawy nie powinien być krótszy, niż 80% całkowitego okresu ważności.

DOTYCZY ZADANIA NR 2

Pytanie nr 4

Czy w poz. 23 Zamawiający wymaga wyłącznie opaski elastycznej o właściwościach samoprzylepnych tj. kohezyjnych/adhezyjnych?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga opaski o właściwościach samoprzylepnych tj. kohezyjnych/adhezyjnych.

Pytanie nr 5

Jaki rozmiar maski dla dzieci jest wymagany w poz. 56? M czy S?

Odpowiedź:

Odpowiedź: Zamawiający wymaga maski dla dzieci w rozmiarze M.

Pytanie nr 6

Czy w poz. 65 Zamawiający dopuści Prześcieradła wykonane z włókniny PP + PE spód podgumowany, łatwe i wygodne w użyciu. Produkt jednorazowego użytku. Prześcieradło jednorazowe, nieprzemakalne z gumą po obwodzie. Prześcieradło przeznaczone jest na nosze jezdne w karetkach pogotowia (ambulansy) oraz na materace szpitalne. Rozmiar : 80 x 190 x 10 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia OPZ.

Pytanie nr 7

Co Zamawiający rozumie pod pojęciem kodowanie automatyczne dla glukometru z poz. 74? Zgodnie z Naszą wiedzą glukometr spełniający pozostałe parametry nie posiada funkcji, która jest tak wprost opisana. Czy Zamawiający dopuści glukometr spełniający wszystkie parametry bez funkcji automatycznego kodowania?

Odpowiedź:

Kodowanie automatyczne polega na automatycznym kodowaniu każdej serii pasków. Zamawiający nie zmienia OPZ.

Pytanie nr 8

Czy w poz. 76 Zamawiający dopuści lampę o poniższych parametrach? Jej przeznaczeniem są takie placówki jak gabinety lekarskie, sale zabiegowe, opatrunkowe, izby przyjęć, salony kosmetyczne czy gabinety weterynaryjne. Zestaw posiada stabilne i elastyczne długie ramię typu „gęsia szyja” dzięki, której można wygodnie i dokładnie doświetlić badany obszar lub pole. Źródło światła jakie prezentuje lampa bezcieniowa to jeden moduł z mocą 3 x 10W. Jest to odpowiednik wysokiej klasy halogenu 50 W. 3 diody Led sferycznie ustawione w module świetlnym, skutecznie powodują powstanie bezcieniowości w obrębie plamy świetlnej.

Specyfikacja techniczna:

Napięcie wyjściowe 12 V

Napięcie wejściowe 220-230V

Natężenie 50-60 Hz

Diody o mocy łącznej 3 x 10 W

Natężenie światła:
Przy 30 cm 135 000 lux
Przy 50 cm 45 000 lux
Przy 100 cm 12 000 lux
Średni czas żywotności diod 5000 h
Temperatura barwowa 4750 K
Długość gęsiej szyi 90 cm
Kabel zasilający 4 m
Plama świetlna o wielkości 13 cm z odległości 1
Długość lampy 112 cm
Zestaw posiada certyfikat CE
W zestawie znajduje się uchwyt do zamocowania do szyny

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia OPZ.

ZADANIE NR 3

Pytanie nr 9

Prosimy o potwierdzenie, że w pozycji nr 6 Zamawiający wymaga wyłącznie opatrunków sterylnych jak wskazano w WET.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyłącznie opatrunków zgodnych z opisem w WET.

Pytanie nr 10

Czy w zakresie pozycji nr 7 Zamawiający wymaga STERYLNEGO opatrunku zgodnie z zapisem WET wskazującym, że na opakowaniu opatrunku ma się znajdować oznaczenie sterylności?

Odpowiedź:

Tak. Na opakowaniu opatrunku ma się znajdować oznaczenie sterylności.

Pytanie nr 11

Czy w pozycji nr 11-13 należy wycenić dodatkowo strzykawkę, prowadnicę, stabilizator czy wyłącznie rurkę tak jak wskazuje WET poz. 17?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny kompletu: rurki, strzykawki, prowadnicy, stabilizatora.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w poz. 11-13 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 poprawy wymiaru opakowania rurki powoduje, iż złożenie oferty na całe zadania w których występują rurki jest nierealne, gdyż produkt opisany w wet już nie istnieje.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pojedynczo sterylne w opakowaniu papier –folia o wymiarach maksymalnie 15 x 35 cm.

Pytanie nr 13

Biorąc pod uwagę fakt, iż zagryzak i tasiemka do mocowania rurki to jeden i ten sam produkt to czy Zamawiający wymaga wyceny rurki ze strzykawką i tasiemką zwaną również zagryzak czy należy w pozycji nr 14-16 wycenić ten zestaw z dwoma zagryzakami?

Odpowiedź:

Należy wycenić zestaw z jednym zagryzakiem.

Pytanie nr 14

Z uwagi na to, iż producent zmienił wymiary w worka samorozprężalnego z pozycji nr 21 prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania produktu po modyfikacji tj w rozmiarach „63/73mm (wysokość) x134mm (średnica). Brak dopuszczenia wskazanej wysokości spowoduje brak możliwości zaoferowania produktu, gdyż nie istnieje produkt opisany w WET o wysokości max 6cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na worek samorozprężalny typu składanego w opakowaniu o wymiarach zew. Max. 7,5 cm x 14 cm.

Pytanie nr 15

Czy w ramach pozycji nr 21 należy wycenić przewód tlenowy i filtry tak jak wskazano w WET poz. 28 czy tylko worek a przewód i filtry zostaną wycenione w pozycji nr 23 i 24.

Odpowiedź:

Należy wycenić przewód tlenowy i filtry tak jak to wskazano w WET.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania dwukanałowej rurki krtaniowej LTS-D w pozycji 14-16. 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. Brak dopuszczenia powyższej zmiany spowoduje brak możliwości złożenia oferty niepodlegającej odrzuceniu, gdyż produkt opisany w WET nie istnieje.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w WET.

Pytanie nr 17

Wnioskujemy o zmianę wymagań dotyczących kołnierza z poz. 30 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 z możliwością wielokrotnego stosowania u jednego pacjenta. 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. Brak dopuszczenia powyższej zmiany spowoduje brak możliwości złożenia oferty niepodlegającej odrzuceniu, gdyż produkt opisany w WET nie istnieje.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w WET.

Pytanie nr 18

Czy opatrunek z poz. 36 również ma być przeznaczony do wszystkich stopni oparzeń i osiadać badanie na bezpieczeństwo w zakresie cytotoksyczności?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga opatrunku przeznaczonego do wszystkich stopni oparzeń i posiadającego badanie na bezpieczeństwo w zakresie cytotoksyczności.

Pytanie nr 19

Prosimy o dopuszczenie wkłucia doszypikowego opisanego w OPZ z całkowitym 2 letnim terminem ważności lub wkłucia doszypikowego NIO z 5 letnim terminem ważności.

Biorąc pod uwagę fakt, iż zestaw dojścia doszypikowego wskazany w WTT aktualnie posiada maksymalnie 2 letni termin ważności od dnia produkcji czy 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 doszypikowej 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 WTT ma obecnie skrócony przez producenta całkowity termin ważności wynoszący 2 lata. Złożenie oferty na ten asortyment bez dopuszczenia produktu 2 letniego (zgodnie z pytaniem nr 12 z 31.07.23 r.) lub wyżej opisanego wkłucia 5letnie spowoduje, iż złożenie oferty w postępowaniu będzie nierealne a postępowanie będzie musiało zostać unieważnione.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 20

Czy w pozycji nr 44 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.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe wymagania.

Pytanie nr 21

Czy karta do segregacji medycznej z pozycji nr 49 ma być spakowana w plastikowym etui z zawieszką, które w pełni zabezpiecza kartę przed uszkodzeniami, w odróżnieniu od zwykłego worka strunowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie. Karta ma być spakowana w plastikowym etui z zawieszką, które w pełni zabezpiecza kartę przed uszkodzeniami przy zachowaniu pozostałych wymagań w WET.

Pytanie nr 22

Prosimy o dopuszczenie w poz. 59 opaski Triage w kolorze biało – czarnym tzw. szachownica? Jest to standardowa kolorystyka dla opasek Triage.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opaski Triage w kolorze biało – czarnym tzw. szachownica

Zmawiający zamieszcza zmodyfikowane Zestawienia cenowe w zakresie zadań 1 – 3 (załączniki 3.1.-3.3. do SWZ – folder. zip. *Zestawienia po modyfikacji*)

W związku z udzieleniem wyjaśnień oraz modyfikacją treści SWZ termin składania ofert pozostaje bez zmian tj. **do dnia 16.04.2025 r. godz. 08:00.** Otwarcie ofert nastąpi dnia 16.04.2025 r. godz. 08:05.

KOMENDANT

(-) płk Jakub TOKARZ