



Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej

Komendant

Pan płk Waldemar Pawelec

Celestynów, 13 września 2024 r.

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na: „Dostawę wyrobów medycznych” – sprawa nr WOFiTM/62/2024/TP

Na podstawie z art. art. 284 ust. 6 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu. Ponadto Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r., Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) zmienia treść specyfikacji warunków zamówienia. Ponadto w związku z art. 286 ust. 3 ustawy Pzp, Zamawiający przedłuża termin składania ofert oraz dokonuje zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Pytanie nr 1

Dotyczy Zadania 72- Jeśli nasze gaziki są pakowane po 100szt. w opakowaniu, to ile opakowań zaoferować?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza opakowania po 100 szt.

Pytanie nr 2

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 10 dopisać na końcu ustęp 9 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 10 ustęp 9 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie

Tel: 261-894-218

wofitm@ron.mil.pl

www.wofitm.wp.mil.pl

ul. Wojska Polskiego 57

05-430 Celestynów

przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.1% wynagrodzenia brutto należnego Wykonawcy w odniesieniu do każdego odrębnie zadania, którego dotyczy zwłoka w płatności za dostarczony Zamawiającemu towar, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania ciśnieniomierz o cechach opisanych poniżej? - 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 mankietu 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: Zamawiający dopuszcza zaoferowany sprzęt.

Pytanie nr 4

Dotyczy: WOFiTM/62/2024/TP część 20 poz. 1 termin składania 12-09-2024 r.
1. Czy Zamawiający w części 20 poz. 1 dopuści postępowania opatrunków hemostatycznych o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonanych z nieoksydowanej celulozy, wzmocnionych na poziomie molekularnym, przeznaczonych do tamowania krwawień, nie wymagających mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Ad 1,2 - Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 5

Proszę o usunięcie z projektu umowy postanowień par. 15 – „zabezpieczenie należytego wykonania umowy”, albowiem nie odpowiadają one treści SWZ. Zamawiający w Rozdziale XVII wskazał, że nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy. Zgodnie z art. 134 ust. 1 pkt 20 ustawy z 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych – dalej p.z.p. „ SWZ zawiera co najmniej (...) projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do umowy w sprawie zamówienia publicznego”. Tak więc projekt umowy, należy uznać za integralną część SWZ. Stąd też należy stwierdzić, że w przedmiotowej sprawie dokument zamówienia w poszczególnych swoich fragmentach, w zakresie sposobu realizacji, zawiera niespójne ze sobą postanowienia. Zamawiający powinien zapewnić spójność postanowień SWZ, a dopełniając ten wymóg zamawiający zapewnia realizację zasady uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, a także przejrzystości.

Odpowiedź: Zamawiający dokona zmiany przy podpisaniu umowy finalnej z Wykonawcą poprzez wykreślenie paragrafu 15 – „zabezpieczenie należytego wykonania umowy”

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający zezwala na oferty częściowe?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ rozdział IV pkt 1 Zamawiający dopuszcza oferty częściowe.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści

w cz. Nr 80 wenflon pomarańczowy 14G o średnicy wewnętrznej 1,6 mm;

w cz. Nr 81 wenflon różowy 20G o średnicy wewnętrznej 0,78 mm;

w cz. Nr 82 wenflon zielony 18G o średnicy wewnętrznej 0,95 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 8

w cz. Nr 53 Termometr na podczerwień

a) Zakres pomiaru od 32°C do 43°C

b) Dokładność: +/- 0,2 st.C (temp. otoczenia 16 st.C -35 st.C).

c) Wyświetlacz LCD kolorowy.

d) Czas pomiaru: do 1 sek.

e) Zarządzanie energią: inteligentne wyłączenie, kontrola niskiego zużycia energii; przypomnienie o niskim zużyciu energii.

f) Zasilanie: 2 baterie "AAA" 3V.

g) Pamięć: 30 pomiarów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania jednocześnie doprecyzowuje wymagania zakresu pomiaru temperatury:

Zakres pomiaru temperatury ciała co najmniej od 28 st. C do 42 st. C

Zakres pomiaru temperatury powierzchni co najmniej 21 st. do 42 st. C.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści

w cz. Nr 2 strzykawkę 3-częściową 5 ml op. 100szt.,

w cz. Nr 76 strzykawkę 3-częściową 2ml typu LUER,

w cz. Nr 77 strzykawkę 3-częściową 20ml typu LUER,

w cz. Nr 78 strzykawkę 3-częściową 5ml typu LUER?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wymaga próbek dla wszystkich pozycji z przetargu? Jeśli tak, w jakiej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ, próbki wymagane są w zakresie opatrunków z zad. nr 4. Ilość próbek określa załącznik „Procedura badania próbek” do SWZ.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu awizacji z 10 do 5 dni? Aktualny termin, w stosunku do czasu dostawy jest bardzo długi.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany przy podpisaniu umowy finalnej z Wykonawcą.

Pytanie nr 12

Pytamy Zamawiającego czy nie doszło do omyłki w zakresie wzoru umowy? W SWZ Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, natomiast wzór umowy przewiduje takie zabezpieczenie. Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający dokona zmiany przy podpisaniu umowy finalnej z Wykonawcą poprzez wykreślenie paragrafu 15 – „zabezpieczenie należytego wykonania umowy”

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający skróci termin AWIZo do 5dni przed dostawą?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokona zmiany przy podpisaniu umowy finalnej z Wykonawcą.

Pytanie nr 14

Dotyczy zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga wyłącznie koca trójwarstwowego o strukturze falowanej? Tylko koc o takiej strukturze „zapewnienie przepływu i warstwowa izolację powietrza pomiędzy poszczególnymi warstwami”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania koca trójwarstwowego spełniającego szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 15

Dotyczy zadania nr 9

Czy Zamawiający może załączyć do SWZ opis przedmiotu zamówienia w zakresie hydrożelu w butelce?

Czy Zamawiający wymaga tak jak we wszystkich postępowaniach, których przedmiotem jest hydrożel w butelce, aby spełniał on poniższe wymagania tj.

„Hydrożel w butelce:

1. Opakowanie min 100-150 ml.
2. Hydrożel w butelce ma mieć takie same właściwości jak opatrunki opisany opatrunek hydrożelowy, z wyłączeniem nośnika materiału bazowego tj.
3. Opatrunek do natychmiastowego zastosowania po nałożeniu na oparzone miejsce chłodzi je, łagodzi ból i chroni przed zanieczyszczeniem ran.
4. Opatrunek nakładany bezpośrednio na ranę, wyrób medyczny klasy 2B.
5. Po zastosowaniu na poparzone miejsce opatrunek można wielokrotnie zdejmować tak by kontrolować stan rany - opatrunek nie przykleja się do poparzonej powierzchni.
6. Opatrunek przeznaczony jest do wszystkich oparzeń termicznych bez względu na ich stopień.
8. Żel jest całkowicie nieszkodliwy dla błon śluzowych i ma działanie bakteriostatyczne. Bezpieczeństwo w zakresie biokompatybilności i cytotoksyczności potwierdzone badaniami przeprowadzonymi zgodnie z normą PN-EN ISO 10993 przez akredytowany ośrodek badawczy oraz przedstawieniem karty charakterystyki(MSDS).
9. Łatwy w transporcie, przechowywaniu i użyciu (możliwość składowania w temperaturze - 5/+35 °C). Dopuszczalny jest opatrunek o temperaturze przechowywania i stosowania od 0 °C do 40 °C.”

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wraz z ofertą badań w zakresie biokompatybilności i cytotoksyczności opatrunku przeprowadzonych zgodnie z normą PN-EN ISO 10993 przez akredytowany ośrodek badawczy oraz przedstawieniem karty charakterystyki(MSDS)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania hydrożelu w butelce, który spełnia następujące wymagania:

1. Opakowanie min 120-150 ml.

2. Opatrunek do natychmiastowego zastosowania po nałożeniu na oparzone miejsce chłodzi je, łagodzi ból i chroni przed zanieczyszczeniem ran.
3. Opatrunek nakładany bezpośrednio na ranę, wyrób medyczny klasy 2B.
4. Opatrunek przeznaczony jest do wszystkich oparzeń termicznych bez względu na ich stopień.
5. Żel jest całkowicie nieszkodliwy dla błon śluzowych i ma działanie bakteriostatyczne. Bezpieczeństwo w zakresie biokompatybilności i cytotoksyczności potwierdzone badaniami przeprowadzonymi zgodnie z normą PN-EN ISO 10993 przez akredytowany ośrodek badawczy oraz przedstawieniem karty charakterystyki (MSDS).
6. Łatwy w transporcie, przechowywaniu i użyciu (możliwość składowania w temperaturze -5 do 35 C). Dopuszczalny jest opatrunek o temperaturze przechowywania i stosowania od 0 C do 40 C. Zamawiający wymaga przedstawienia wraz z ofertą oświadczenia o następującej treści: Oświadczam, że dla asortymentu oferowanego w zakresie pozycji nr 9 jestem w posiadaniu karty charakterystyki (MSDS) oraz badań potwierdzających bezpieczeństwo w zakresie biokompatybilności i cytotoksyczności, przeprowadzonych przez akredytowany ośrodek badawczy zgodnie z normą PN-EN ISO 10993-5.

Zamawiający dokona modyfikacji SWZ w zakresie załącznika nr. 5.1, 5.1.1 oraz zał. 8.

Pytanie nr 16

Dotyczy zadania nr 17,18

Czy Zamawiający dopuści opaski pakowane w papier PE z całkowitym terminem ważności wynoszącym 5 lat? Alternatywnie czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne w opakowaniu foliowym z całkowitym terminem ważności wynoszącym 3 lata od dnia produkcji tj. w dniu dostawy wynoszącym min. 29 miesięcy, gdyż opaski pakowane w opakowanie foliowe posiadają zdecydowanie krótszy termin ważności niż wymagany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści opaski pakowane w paier PE z całkowitym terminem ważności wynoszącym 5 lat.

Pytanie nr 17

Dotyczy zadania nr 19

Biorąc pod uwagę fakt, iż opatrunki wskazane z formularzu cenowym nie są już produkowane czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania tamponów do tamowania krwotoków z nosa typu Stop Hemo pakowanych po 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18

Dotyczy zadania nr 19

Biorąc pod uwagę fakt, iż opatrunki wskazane z formularzu cenowym nie są już produkowane czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania tamponów do tamowania krwotoków pakowanych po 1 szt. ale w rozmiarze 2cmx3cm lub 3cmx4cm lub 5cmx 5cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie tamponów do tamowania silnych krwotoków z nosa w rozmiarze przeznaczonym dla osób dorosłych pakowanych po 1 szt.

Pytanie nr 19

Dotyczy zadania nr 29

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania produktu nie posiadającego terminu ważności tylko gwarancję min. 24 miesiące?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem spełnienia przez asortyment pozostałych wymagań.

Pytanie nr 20

Dotyczy zadania nr 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę zestawu składającego się z rurki intubacyjnej z prowadnicą umieszczoną wewnątrz rurki z jednym numerem katalogowym, strzykawki i stabilizatora? Jest to rozwiązanie bardziej ekonomiczne i pozwalające Zamawiającemu na zaoszczędzenie miejsca w zestawie medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem spełnienia przez asortyment pozostałych wymagań.

Pytanie nr 21

Dotyczy zadania nr 32

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 wyraża zgodę.

Pytanie nr 22

Dotyczy zadania nr 33

Czy Zamawiający dopuści ssaki z całkowitym terminem ważności wynoszącym 5 lat tj. w dniu dostawy termin mogłoby wynieść min. 48 miesięcy tak jak w przypadku innych tożsamyh produktów. Zgodnie z aktualnymi wytycznymi dotyczącymi wyrobów medycznych tj. MDR ssaki są produktami, które posiadają już termin ważności.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem spełnienia przez asortyment pozostałych wymagań.

Pytanie nr 23

Dotyczy zadania nr 34

Wnosimy o zmodyfikowanie wymagań dla worka samorozprężalnego typu składanego opisanego w punkcie f) OPZ 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 powyższemu zmianie jest konieczne, aby Wykonawcy mogli złożyć oferty niepodlegające odrzuceniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie worka o wskazanych wymiarach, pod warunkiem spełnienia przez asortyment pozostałych wymagań.

Pytanie nr 24

Dotyczy zadania nr 35

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania kołnierza z datą ważności 80% z trzech lat tj. min. 29 miesięcy, gdyż zgodnie z wytycznymi MDR kołnierze mają maksymalnie trzyletni termin ważności licząc od dnia produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 25

Dotyczy zadania nr 36

Prosimy o wyjaśnienie czy pod pojęciem „całkowita kontrola siły zacisku” Zamawiający ma na myśli pas posiadający opatentowaną automatycznie blokującą się klamrę umożliwiającą

zamknięcie niestabilnego złamania z optymalną siłą około 150 N. W przypadku użycia zbyt dużej siły, powyżej 150 N klamra automatycznie się blokuje.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie.

Pytanie nr 26

Dotyczy zadania nr 39

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w zestawie szyn w standardowych rozmiarach tj. w poniższej konfiguracji: 120x12cm, 100x10cm, 100x10cm, 90x12cm, 90x12cm, 80x12cm, 80x10cm, 70x7cm, 60x7cm, 60x7cm, 25x5cm, 25x5cm – po 5 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie.

Pytanie nr 27

Dotyczy zadania nr 39

Czy Zamawiający wymaga zestawu szyn Kramera, w którym każda z szyn będzie umieszczona w osobnym powleczeniu z PVC, a cały zestaw 60 szyn zostanie spakowany w torbę transportową uszytą z tkaniny PVC w kolorze zielonym, która pomieści cały komplet szyn?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu szyn, w których każda będzie powleczona i opisana podstawowymi informacjami (min. Rozmiar, producent, data produkcji). Zestaw powinien być spakowany w torbę transportową uszytą z tkaniny z uchwytami transportowymi.

Pytanie nr 28

Dotyczy zadania nr 40

Czy Zamawiający wymaga karty segregacyjnej wykonanej na papierze wodoodpornym zgodnie ze standardem obowiązującym w WET np. dla Plecaków PRM, TL?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania karty segregacyjnej wykonanej na papierze wodoodpornym.

Pytanie nr 29

Dotyczy zadania nr 41

Czy w związku z modyfikacją dokonaną przez producenta opisanej latarki czołowej czy Zamawiający

produkt o poniższych parametrach:

Ultralekka i ultrazwarta latarka czołowa, którą zawsze można mieć przy sobie. Dzięki swojemu pokrowcowi transportowemu, zawsze gotowa do użycia, może być przechowywana z bateriami (przez 10 lat), w plecaku, kurtce, zestawie ratunkowym lub jako zapasowa czołówka. Emituje białe lub czerwone światło, stałe lub pulsujące. Gwizdek znajdujący się na opasce elastycznej umożliwia sygnalizację w sytuacji ratunkowej.

e+LITE, ważąca tylko 26 gramów, jest idealną latarką do sytuacji ratunkowych.

Opis

- Ultralekka i ultrazwarta latarka czołowa, którą zawsze można mieć przy sobie.
- Zawsze gotowa do użycia. Może być przechowywana przez 10 lat z bateriami (dwie baterie litowe CR 2032).
- Białe światło umożliwia łatwe przemieszczanie się w ciemności.
- W sytuacjach awaryjnych czerwone światło jest widziane z dużej odległości.
- Konstrukcja chroniąca przed przypadkowym uruchomieniem, wyłącznik ma blokadę.
- Odporna na temperatury -30 °C do +60 °C.
- Odporność na wodę -1 m przez 30 minut (IP X7).

Parametry produktu

Ilość światła: 40 lumenów (ANSI/PLATO FL 1)

Ciężar: 26 g
Wiązka: szeroka
Zasilanie: 2 baterie litowe CR2032 (dołączone).
Wodoodporność: IP X7 (wodoszczelna do -1 metra przez 30 minut).
Kolor światła Tryb Ilość światła Zasięg Czas świecenia
biały STANDARD 20 lm 13 m 9 h 30
MAX POWER 40 lm 15 m 3 h 30
Pulsujący 15 lm Widoczne ze 100 m przez 95 h
czerwony bliski 2 lm Widoczne ze 100 m przez 15 h
pulsujący - Widoczne ze 100 m przez 70 h
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie.

Pytanie nr 30

Dotyczy zadania nr 48

Czy wzorem poprzednich postępowań oraz z uwagi na fakt, iż sygnalizatory opisane w SIWZ zostały wycofane z produkcji czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania produktu zamiennego, który oferuje producent tj. sygnalizator z dziewięcioma nabojami i magazynkiem. Jest to produkt jednostrzałowy, w którym po każdym strzale trzeba ładować nabój ponownie. Łącznie można oddać więc więcej strzałów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie.

Pytanie nr 31

Dotyczy zadania nr 49

Czy Zamawiający doprecyzuje wymagania co do elektrod do EKG tj. czy mają to być elektrody z żelazem ciekłym czy stałym? Piankowe czy włókninowe ? Itp.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w OPZ.

Pytanie nr 32

Dotyczy zadania nr 53

Z uwagi na fakt, iż termometr wskazany w OPZ jest już niedostępny czy Zamawiający dopuści termometr o poniższych parametrach:

Termometr służy do pomiaru temperatury na czole, temperatury przedmiotów (np.mleka w butelce)

Czas pomiaru: ≤ 1 sekundy

Podświetlany wyświetlacz cyfrowy LCD

Wybór trybu pomiaru temperatury na czole lub powierzchni przedmiotów o temperaturze niższej niż 110°C i emisyjności równej 0,95.

Dwa tryby pomiaru temperatury: skala Fahrenheita i Celsjusza, do wyboru.

Funkcja pamięci z zachowaniem wartości 32 ostatnich wyników pomiaru.

Zakres pomiaru: temperatura ciała: $22,0^{\circ}\text{C} - 42,9^{\circ}\text{C} / 71,6^{\circ}\text{F} - 109,0^{\circ}\text{F}$.

Zakres pomiaru: temperatura powierzchni: $0,0^{\circ}\text{C} - 100,0^{\circ}\text{C} / 32,0^{\circ}\text{F} - 212,0^{\circ}\text{F}$.

Warunki przechowywania i transportu: temperatura otoczenia: $-20,0^{\circ}\text{C} - 50,0^{\circ}\text{C}$

Margines błędu pomiaru: w standardowych warunkach otoczenia: $\pm 0,3^{\circ}\text{C}$.

Odległość od miejsca dokonywania pomiaru na czole: 5–15 cm.

Tryb oszczędzania energii automatyczne wyłączenie: po upływie 10 s.

Funkcja alarmu w wypadku podwyższonej temperatury ciała

Zasilanie: DC3 V (baterie AA/2 sztuki).

Pobór mocy: $\leq 50\text{mW}$.

Podstawowe wymiary: 148mm × 43mm × 87mm (długość × szerokość × wysokość).

Masa netto: 120 g (bez baterii).

Standardowe warunki działania urządzenia:

Temperatura robocza otoczenia: $16^{\circ}\text{C} - 40^{\circ}\text{C}$.

Wilgotność względna: ≤85%.

Emisyjność: 0,95.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania dla termometru jednocześnie doprecyzowuje wymagania zakresu pomiaru temperatury:

Zakres pomiaru temperatury ciała co najmniej od 28 C do 42 C.

Zakres pomiaru temperatury powierzchni co najmniej 21 C do 42 C.

Pytanie nr 33

Dotyczy zadania nr 55, 61,63

Czy Zamawiający dopuści możliwość dostawy asortymentu w opakowaniach zbiorczych producenta z oznaczeniem wyrobu oraz kodek kreskowym wyrobu na opakowaniu zbiorczym tj. np.

Miska nerkowata 700 ml. - zgrzewka 5 szt.

Czepek i maseczka jednorazowa chirurgiczna – pakowane po 50 szt. lub 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie w zad. 55 asortymentu w opakowaniach zbiorczych po 5 szt., w zad. 61, 63 asortymentu w opakowaniach zbiorczych maksymalnie po 20 szt.

Pytanie nr 33

Dotyczy zadania nr 26

Czy Zamawiający dopuści możliwość dostawy uchwytów w opakowaniach zbiorczych producenta tj. a 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań tj. 5 op. po 10 szt.

Wyjaśniamy, iż drobne wyroby medyczne jednorazowego użytku są pakowane fabrycznie w opakowania zbiorcze bezpośrednio przez producenta, co pozytywnie wpływa na ich antyseptykę i znacznie zmniejsza prawdopodobieństwa zanieczyszczenia wyrobu np. wirusem czy bakteriom. Ponadto zgodnie z przepisami dotyczącymi w/w wyrobów medycznych dopuszczalne jest oznaczenie kodem kreskowym i innymi niezbędnymi danymi wyłącznie opakowania zbiorczego. Nie ma konieczności, aby oznaczać kodem kreskowym każdej pojedynczej sztuki wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający dopuści w cz. Nr 79 wenflon biały 17G o średnicy wewnętrznej 1,15 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

MODYFIKACJA SWZ

I. Zmianie ulega Rozdział VII pkt. 1 – Przedmiotowe środki dowodowe i otrzymuje brzmienie:

1. Na podstawie art. 106 ust. 1 ustawy Pzp w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych:
 - 1) dla pozycji 1-83:
 - a) karty katalogowe potwierdzające spełnienie wymagań zawartych w OPZ a także wskazanie modelu i producenta asortymentu,
 - b) oświadczenie o wyrobie medycznym zgodnie z wzorem określonym w załączniku nr 7 do SWZ.
 - 2) w przypadku: 3,4,9,20,27

- a) wyrobów medycznych klasy I (niesterylnych i bez funkcji pomiarowej): deklaracja zgodności,
 - b) wyrobów medycznych klasy I – wyroby sterylne, klasy I – wyroby z funkcją pomiarową, klasy I – z funkcją pomiarową sterylne, klasy IIa, klasy IIb oraz klasy III: deklaracja zgodności CE oraz certyfikat CE.
- 3) w zakresie poz. 3, 20 Zamawiający oceniając ofertę porówna nr NSN zaoferowanego asortymentu zawartego w formularzu cenowym z numerem NSN zawartym na liście produktów rekomendowanych przez komitet TCCC.

Przy odbiorze asortymentu Zamawiający porówna nr NSN umieszczony na opakowaniu jednostkowym dostarczonego asortymentu z numerem NSN zawartym w przedmiotowych wytycznych komitetu TCCC.

4)w zakresie poz. 9 – Oświadczenie o badaniach w zakresie biokompatybilności i cytotoksyczności – zał. 8 do SWZ, stanowiący odrębny plik do modyfikacji.

- 5)próbki w zakresie opatrunku indywidualnego (zadanie nr 4);

UWAGA: Próbką stanowi wzorzec i podlegać będzie „Procedurze badania próbek” – zgodnie z załącznikiem nr 6 do SWZ oraz będzie wykorzystana przy odbiorze przedmiotu umowy poprzez porównanie wszystkich jej cech z dostarczonym przedmiotem umowy.

II. Zmianie ulega załącznik nr 5.1 do SWZ – Opis Przedmiotu Zamówienia oraz załącznik nr 5.1.1 – Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia stanowiące odrębne pliki do modyfikacji.

III. Zmianie ulega pkt nr 1, 2 i 6 Rozdział XI – Miejsce, termin składania i otwarcia ofert oraz termin związania i otrzymuje brzmienie:

1. Ofertę należy złożyć do dnia **20.09.2024 r. godz. 11:00.**
2. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **20.09.2024 r. godz. 12:00.**
6. Wykonawca pozostaje związany złożoną ofertą do dnia **19.10.2024 r.** Pierwszym dniem terminu jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.

IV. Pozostała treść SWZ nie ulega zmianie.

Komendant

/-/ płk Waldemar Pawelec