

PLATFORMA ZAKUPOWA

33BLTr.ZP.2612.33.2024

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym, którego przedmiotem jest „Dostawa materiałów medycznych wchodzących w skład Indywidualnego Pakietu medycznego (IPMED) dla 33. Bazy Lotnictwa Transportowego”.
Nr sprawy 33/2024

PYTANIA I ODPOWIEDZI DO SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA ORAZ MODYFIKACJA

Zamawiający – 33. Baza Lotnictwa Transportowego w Powidzu informuje, że w dniach 17.10.2024 r. i 18.10.2024 r. wpłynęły od Wykonawców zapytania do Specyfikacji Warunków Zamówienia o następującej treści:

Pytanie nr 1:

Dotyczy **opatrunku hemostatycznego poz. 2** – wnosimy o odstąpienie od wymogu rekomendacji CoTCCC – jest to organizacja przy armii amerykańskiej, której wytyczne rekomendują wyłącznie sprzęt i urządzenia produkcji amerykańskiej i brytyjskiej, co stanowi jawne i nieuczciwe ograniczenie konkurencji i nie znajduje umocowania na gruncie prawa polskiego ani europejskiego. Zgodnie z Ustawą PZP Zamawiający może wyłącznie posługiwać się wymaganiami na bazie norm europejskich lub krajowych, tymczasem wytyczne TC3 nie stanowią zbioru normatywnego ujętego w przepisach PZP.

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Zamawiający modyfikuje załącznik nr 3 do SWZ, poprzez wykreślenie w punkcie 1 podpunktu j) – Rekomendacja CoTCCC (Komitetu Tactical Combat Casualty Care).

Pytanie nr 2:

Dotyczy **opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej poz. 3** – prosimy o doprecyzowanie, czy zapis o sterylności należy rozumieć jako oznaczenie dla opatrunków sterylnych.

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Opatrunek powinien posiadać informację (zapis), że jest sterylny.

Pytanie nr 3:

Dotyczy **gazy wypełniającej poz. 4** – wnosimy o zmianę wymogu dotyczącego klasy wyrobu medycznego z 2A na 1 lub 1S. Gaza jest przeznaczona do wypełniania ran krwawiących powstałych na polu walki a nie w warunkach sterylnych na sali operacyjnej, dlatego wymóg klasy 2A jest zarówno nieuzasadniony jak i utrudnia uczciwą konkurencję. Wypełniana rana z natury swojego powstania będzie raną brudną z zanieczyszczeniami powstałymi w

wyniku postrzału / odłamków, zatem wymóg gazy sterylnej w klasie 2A nie znajduje tu żadnego merytorycznego uzasadnienia.

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Zamawiający nie dokona zmiany wymogu dotyczącego klasy wyrobu medycznego z 2A na 1 lub 1S.

Pytanie nr 4:

W załączniku numer 3 do zapytania (WYMAGANIA EKSPLOATACYJNO-TECHNICZNE DLA WYPOSAŻENIA INDYWIDUALNEGO PAKIETU MEDYCZNEGO IPMED) wskazali Państwo dokładne cechy użytkowe dla każdego z produktów. Nie ma tam wskazanych konkretnych modeli produktów. Natomiast w załączniku numer 2 (formularz cenowy) wskazują Państwo dokładne modele produktów na przykład: opatrunek ratowniczy FCP01, opatrunek hem. chitogaza xr pro 7,5cmmx3,7m itd. Czy wymagają Państwo tych konkretnych modeli czy dopuszczają również inne modele produktów spełniające wymagania z załącznika 3 ?

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Zamawiający modyfikuje formularz cenowy (załącznik nr 2 do SWZ), poprzez wykreślenie konkretnych modeli produktów. Dopuszczone są produkty spełniające wymagania określone w załączniku nr 3 do SWZ w Wymaganiach eksploatacyjno-technicznych.

Pytanie nr 5:

W załączniku numer 3 poza opisem produktowym wskazali Państwo minimalne okresy przydatności produktów, które dla pozycji: opatrunek indywidualny, lubrykant, rurka nosowo-gardłowa, gaza skompresowana oraz gaza hemostatyczna wynoszą "minimum 5 lat". Okres przydatności dla tych produktów wynosi maksymalnie 5 lat w momencie zakończenia produkcji u producenta, tak więc niemożliwe jest dostarczenie wyrobów spełniających takie wymagania, zwłaszcza że produkowane są one za granicą. Standardem w podobnych przetargach jest wymóg posiadania przez produkty min. 80% okresu przydatności od daty produkcji. Czy Zamawiający zgadza się na taki zapis ?

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Zamawiający modyfikuje w Wymaganiach eksploatacyjno-technicznych (załącznik nr 3 do SWZ) zapis dotyczący okresu ważności materiałów medycznych.

Pytanie nr 6:

Załącznik nr 2 do SWZ, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek indywidualny typu izraelskiego 10cm?

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zamawiający modyfikuje formularz cenowy (załącznik nr 2 do SWZ), poprzez wykreślenie „opatrunek ratowniczy FCP01”.

Pytanie nr 7:

Załącznik nr 2 do SWZ, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opatrunku równoważnego, innego producenta?

Odpowiedź na pytanie nr 7:

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z wymaganiami WET stosowanymi powszechnie w Wojsku Polskim, wymaga, aby opatrunek hemostatyczny posiadał opakowanie w ciemnym kolorze: zielonym, oliwkowym, brązowym lub szarym?

Odpowiedź na pytanie nr 12:

Zamawiający nie sprecyzował koloru opatrunku hemostatycznego, tym samym wyżej wymienione kolory będą akceptowane.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie lubrykantu w opakowaniach 2,7 g?

Odpowiedź na pytanie nr 13:

Zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ Zamawiający wymaga lubrykantu w opakowaniu 2,7 ÷ 5 g.

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający poprzez wskazanie wymogu nieścieralnego oznakowania sterylności na opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej rozumie, iż opatrunek ten musi być sterylny, czy że jeśli jest sterylny, to oznakowanie ma być umieszczone na opakowaniu?

Odpowiedź na pytanie nr 14:

Opatrunek powinien posiadać informację (zapis), że jest sterylny.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający wymaga wskazania w ofercie nazw handlowych i nazw producentów lub określenia tych informacji za pomocą przedmiotowych środków dowodowych np. kart katalogowych zaoferowanych produktów w celu jednoznacznej identyfikacji zaoferowanego asortymentu i potwierdzenia spełnienia wymagań WET dla IPMed?

Odpowiedź na pytanie nr 15:

Zamawiający nie wymaga wskazania w ofercie nazw handlowych i nazw producentów lub określenia tych informacji za pomocą przedmiotowych środków dowodowych np. kart katalogowych zaoferowanych produktów.

Pytanie nr 16:

Czy zgodnie z zaleceniami Wojskowej Służby Zdrowia Zamawiający wymaga, aby asortyment posiadał termin ważności wynoszący 80% całkowitego terminu wskazanego przez producenta? Terminy ważności wskazane pod każdym z opatrunków opisanych w WET to ich całkowite trminy ważności od dnia produkcji. Asortyment jest importowany, więc nierealna jest dostawa towaru prosto z produkcji do Zamawiającego w tym samym dniu.

Odpowiedź na pytanie nr 16:

Zamawiający modyfikuje w Wymaganiach eksploatacyjno-technicznych (załącznik nr 3 do SWZ) zapis dotyczący okresu ważności materiałów medycznych.

Pytanie nr 17:

Czy oferowany asortyment ma spełniać załączony WET dla IPMed, a nie nazwy produktów z formularza cenowego sa tylko orientacyjne?

Odpowiedź na pytanie nr 17:

Zamawiający modyfikuje formularz cenowy (załącznik nr 2 do SWZ), poprzez wykreślenie konkretnych modeli produktów. Dopuszczone są produkty spełniające

Zamawiający modyfikuje formularz cenowy (załącznik nr 2 do SWZ), poprzez wykreślenie „opatrunek wen, battle chest seal bcs-v-02.”

Pytanie nr 8:

Załącznik nr 2 do SWZ, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opatrunku równoważnego o wymiarach 11,4cm x 3,75m?

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Zamawiający modyfikuje formularz cenowy (załącznik nr 2 do SWZ), poprzez wykreślenie „gaza skomresowana hubei11,43cmx3,75m.”

Pytanie nr 9:

Załącznik nr 2 do SWZ, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rurki nosowo-gardłowej innego producenta?

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Zamawiający modyfikuje formularz cenowy (załącznik nr 2 do SWZ), poprzez wykreślenie „7,5mm 41-7500”.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy z 30 do 45 dni od podpisania umowy? Część z wymienionych komponentów jest produkowana poza granicami Polski, co wydłuża czas oczekiwania na dostawę dla niektórych produktów.

Odpowiedź na pytanie nr 10:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie czasu dostawy z 30 do 45 dni od podpisania umowy.

Pytanie nr 11:

Zamawiający w WET określił terminy ważności produktów, które dla większości z nich są pełnymi terminami przydatności. W związku z tym pytamy Zamawiającego, czy zgodzi się na następujące terminy ważności na dzień dostawy, analogicznie do wymagań stosowanych w WOFITM?:

- 1 – Opatrunek hemostatyczny – 48 miesięcy
- 2 – Opaska zaciskowa (staza taktyczna) 48/gwarancja 48 miesięcy
- 3 – Gaza wypełniająca zrolowana – 48 miesięcy
- 4 – Przylepiec bez opatrunku – 48 miesięcy
- 5 – Rurka nosowo-gardłowa – 48 miesięcy
- 6 – Lubrykant w żelu – 28 miesięcy
- 7 – Nożyczki ratownicze – gwarancja 24 miesiące
- 8 – Rękawiczki ratownicze – 48 miesięcy
- 9 – Marker permanentny – gwarancja 24 miesiące
- 10 – Opatrunek indywidualny – 48 miesięcy
- 11 – Opatrunek na rany penetracyjne klatki piersiowej – 38 miesięcy

Odpowiedź na pytanie nr 11:

Zamawiający modyfikuje w Wymaganiach eksploatacyjno-technicznych (załącznik nr 3 do SWZ) zapis dotyczący okresu ważności materiałów medycznych.

wymagania określone w załączniku nr 3 do SWZ w Wymaganiach eksploatacyjno- technicznych.

Pytanie nr 18:

Czy zapis „oznaczenie sterylności” czy opatrunki wentylowy na rany penetracyjne klatki piersiowej oznacza, iż Zamawiający wymaga wyłącznie opatrunku sterylnego?

Odpowiedź na pytanie nr 18:

Asortyment powinien zawierać oznaczenie, że produkt jest sterylny.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż termin składania i otwarcia ofert ulega zmianie.

Pierwotny termin składania ofert - 24.10.2024 r. godz. 10:30, nowy termin składania ofert - 28.10.2024 r. godz. 10:00

Pierwotny termin otwarcia ofert - 24.10.2024 r. godz. 11:00, nowy termin otwarcia ofert - 28.10.2024 r. godz. 11:00

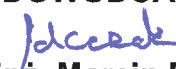
Pierwotny termin związania ofertą - 22.11.2024 r., nowy termin związania ofertą – 26.11.2024 r.

Wykonawcy są związani wszelkimi modyfikacjami i wyjaśnieniami do treści specyfikacji zamówienia. Zmiany w treści załącznika nr 2 i 3 do specyfikacji warunków zamówienia zostaną oznaczone kolorem czerwonym.

Załączniki:

1. Formularz cenowy po modyfikacji (załącznik nr 2 do SWZ).
2. Wymagania eksploatacyjno-techniczne po modyfikacji (załącznik nr 3 do SWZ).

Z poważaniem
DOWÓDCA


wz. płk mgr inż. Marcin BALCERZAK

Wykonano w egzemplarzu pojedynczym
Wykonała: szer. Marlena Ziętek, tel. 261 544 261
Data wykonania 22.10.2024 r.
Dostęp: p. Anita Gulczyńska

