



28 Wojskowy Oddział Gospodarczy
08-110 Siedlce, ul. Rotmistrza Witolda Pileckiego 5



Siedlce, dnia 03.06.2025 r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania numer: D/32/2025 na dostawę medycznych środków materiałowych i produktów farmaceutycznych z podziałem na 3 części (zadania)

Na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający – 28 Wojskowy Oddział Gospodarczy zawiadamia, że w postępowaniu nr D/32/2025 na dostawę medycznych środków materiałowych i produktów farmaceutycznych z podziałem na 3 części (zadania), wpłynęło 5 wniosków o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Zamawiający na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych udzielił następujących wyjaśnień:

WNIOSEK NR 1

Pytanie 1:

Szanowni Państwo,

Czy w Pakiecie nr 3 Zamawiający dopuści preparat o takiej samej pojemności (75 ml) zawierający 20% ikarydynę (skuteczność porównywalna z deet 50%) ale o znacznie wyższym profilu bezpieczeństwa.

Z poważaniem,

(...)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję potencjalnego Wykonawcy, tym samym pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

WNIOSEK NR 2

(...) z siedzibą w (...) przy ul. (...), jako uczestnik postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwraca się w trybie art. 135 ust. 1 ustawy o udzielenie przez Zamawiającego następujących wyjaśnień:

PYTANIE 1 – dotyczy zadania nr 2, pozycja 56

Bardzo prosimy o dopuszczenie w części 2, pozycja 56 worków na odpady medyczne o pojemności 60L, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję potencjalnego Wykonawcy, tym samym pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

PYTANIE 2 – dotyczy zadania nr 2, pozycja 58

Bardzo prosimy o dopuszczenie wyceny worków foliowych o pojemności 60L w rolkach po 50 sztuk w przeliczeniu na 6 opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z pkt 5 Załącznika nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia, dopuszcza worki na odpady medyczne w rolkach po 50 sztuk w przeliczeniu na 6 opakowań, tym samym pozostawia zapisy SWZ bez zmian

Podane wielkości opakowań służą do przeliczania wielkości przedmiotu zamówienia. Wykonawca może zaoferować towar w opakowaniu innej wielkości niż zostało to określone w formularzu ofertowym, pod warunkiem, że ogólna ilość (szt., op.) nie będzie mniejsza po przeliczeniu od przedmiotu zamówienia, a przekroczenie ilości będzie mniejsze niż wielkość opakowania handlowego. **Przeliczenia należy uwzględnić w ofercie w formularzu ofertowym. Wykonawca dokonując powyżej dozwolonych zmian powinien oznaczyć te zmiany w formularzu ofertowym pogrubioną czcionką lub kolorem.**

WNIOSEK NR 3

(...) z siedzibą w (...) przy ul. (...), jako uczestnik postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwraca się w trybie art. 135 ust. 1 ustawy o udzielenie przez Zamawiającego następujących wyjaśnień:

PYTANIE 1 – dotyczy zadania nr 2, pozycja 33 i 34

Bardzo prosimy o uściślenie, czy Zamawiający wymaga w pozycjach 33 i 34 plastrów pakowanych pojedynczo w tekturowy kartonik- tj. każda sztuka plastra pakowana jest osobno w kartonik zabezpieczający go przed zabrudzeniem i zniszczeniem ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że pozycje 33 i 34 odnoszą się do siatki elastycznej opatrunkowej rozm. 6 i rozm. 8, tym samym pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

PYTANIE 2 – dotyczy zadania nr 2, pozycja 33

Bardzo prosimy o uściślenie, czy Zamawiający ma na myśli 32 szt. czy 32 op. po 12 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że pozycje 33 i 34 odnoszą się do siatki elastycznej opatrunkowej rozm. 6 i rozm. 8, tym samym pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

PYTANIE 3 – dotyczy zadania nr 2, pozycja 34

Bardzo prosimy o uściślenie, czy Zamawiający ma na myśli 36 szt. czy 36 op. po 12 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że pozycje 33 i 34 odnoszą się do siatki elastycznej opatrunkowej rozm. 6 i rozm. 8, tym samym pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

WNIOSEK NR 4

Witam serdecznie,

Poniżej przesyłam pytania do postępowania

DOTYCZY ZADANIA NR 2

Pytanie nr 1

Czy w poz. 1 Zamawiający dopuści chustę zgodną z wET dla zestawów ratownictwa taktycznego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że zgodnie z Opisem przedmiotu zamówienia dopuszcza chustę trójkątną bawełnianą o wymiarach 95x95x134 cm lub 96x96x136 cm, tym samym pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 2

Czy w poz. 57 Zamawiający ma na myśli Tupfery? Zgodnie z Naszą wiedzą nie istnieje gaza jałowa kopertowana we wskazanym rozmiarze.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że zgodnie z Opisem przedmiotu zamówienia wymaga gazy jałowej o wymiarze 15 x 15 cm. Jednocześnie Zamawiający nie wymagał, aby była to gaza kopertowana. Tym samym Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

WNIOSEK NR 5

Pytanie nr 1:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 1 poz. 81 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Części 1 poz. 81 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5×10^9 CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5×10^9 CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z pkt 5 Załącznika nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia, dopuszcza zaoferowany produkt w przeliczeniu na 5 opakowań po 20 kapsułek, tym samym pozostawia zapisy SWZ bez zmian

Podane wielkości opakowań służą do przeliczania wielkości przedmiotu zamówienia. Wykonawca może zaoferować towar w opakowaniu innej wielkości niż zostało to określone w formularzu ofertowym, pod warunkiem, że ogólna ilość (szt., op.) nie będzie mniejsza po przeliczeniu od przedmiotu zamówienia, a przekroczenie ilości będzie mniejsze niż wielkość opakowania handlowego. **Przeliczenia należy uwzględnić w ofercie w formularzu ofertowym. Wykonawca dokonując powyżej dozwolonych zmian powinien oznaczyć te zmiany w formularzu ofertowym pogrubioną czcionką lub kolorem.**

Pytanie nr 2:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 2 poz. 60 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Zamawiający określa w Części 2 poz. 60 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego producenta) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę oferty. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych

pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) o poniższych parametrach?:

Propozycja 1: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki. wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Propozycja 2: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Z poważaniem, (...)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję potencjalnego Wykonawcy, tym samym pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

KOMENDANT

/-/ płk Tomasz ZIMOLUŻYŃSKI