



Celestynów, dnia 02 lipca 2020 r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „Dostawę Indywidualnego Pakietu Medycznego (zestaw komponentów do IPMed oraz torba do IPMed)” – sprawa nr WOFiTM/22/2020/PN

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), dokonuje modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu.

I. Zmianie ulega Rozdział XV, pkt. 1 oraz 5 do SIWZ– Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert i otrzymuje brzmienie:

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami, oświadczeniami należy złożyć **poprzez platformę przetargową**, w postaci elektronicznej pod rygorem nieważności opatrzonej podpisem elektronicznym z ważnym kwalifikowanym certyfikatem nie później niż do **22.07.2020 r. godz. 10:00**. Wykonawca powinien uwzględnić czas niezbędny na przygotowanie i przesłanie oferty poprzez platformę przetargową.
5. Komisyjne otwarcie ofert odbędzie się w siedzibie Zamawiającego w dniu **22.07.2020 r. godz. 10:30 budynek nr 2 – sala odpraw**. Osoby będące obcokrajowcami, które chcą wejść na teren jednostki muszą spełniać wymagania określone w decyzji 21/MON z 10.02.2012 r. w sprawie planowania i realizowania przedsięwzięć współpracy międzynarodowej w Resorcie Obrony Narodowej.

III. Zmianie ulega załącznik nr 6 do SIWZ w części– Procedura badania próbek, Szczegółowa procedura badania Próbkki: Opatrunku indywidualnego pkt 2.2 oraz pkt 4.2 i otrzymują brzmienie:

- 2.2. Zamawiający sprawdzi jedno wybrane w drodze losowania opakowanie w zakresie otwierania w warunkach pola walki. Najpierw opatrunek zostanie zanurzony w wodzie o temperaturze pomiędzy 15-30 st.C na czas od 5 do 7 sekund z dokładnością do 1 sekundy. Zamawiający oczekuje, że opakowanie wodoodporne nie ulegnie uszkodzeniu pod wpływem wody. W przypadku uszkodzenia opakowania pod wpływem

wody Zamawiający odrzuci ofertę. Następnie, po wyjęciu z wody, opatrunek zostanie poddany próbie otwarcia w rękawicach taktycznych (wzór 619 MON) nałożonych przez przeprowadzającego badanie. Prowadzący badanie weźmie opatrunek do rąk i przeprowadzi próbę otwarcia opakowania opatrunku.

Zamawiający odrzuci ofertę jeśli opakowanie nie będzie się otwierać.

4.2 Opatrunek pozostanie na zaopatrzonym żołnierzu przez czas 2 godzin. Zaopatrzony żołnierz przez ten czas będzie pod stałym i bezpośrednim nadzorem komisji przebywał na terenie WOFiTM, w budynku nr 3 w temperaturze pomiędzy 15-30 st.C i w terenie otwartym w tym, na terenie lasu, w warunkach atmosferycznych panujących na zewnątrz. Warunki atmosferyczne zostaną odnotowane w protokole badania. W tym czasie zaopatrzony żołnierz będzie wykonywał normalne czynności służbowe, w tym: siedzenie, chodzenie, składanie się do strzału, czołganie się, zakładanie i zdejmowanie odzieży przeciwchemicznej (FOO1), oraz podlegał procedurom ewakuacji ранego z pola walki. Zamawiający oczekuje, że przez ten czas opatrunek pozostanie na miejscu założenia, nie rozwinie się i będzie pełnił funkcję bezpośredniego ucisku na ranę.

Zamawiający uzna, że oferta nie spełnia wymagania SIWZ jeśli:

- bandaż elastyczny nie będzie pozwalał na prawidłowe zaopatrzenie rany;
- bandaż przypadkowo rozwinie się w czasie zakładania lub po założeniu mimo pracy mechanizmów uniemożliwiających przypadkowe rozwinięcie bandaża;
- element z tworzywa sztucznego zamocowany do bandaża ułatwiający zakładanie opatrunku jedną ręką, zmianę kierunku bandażowania oraz pełniący funkcję bezpośredniego ucisku na ranę, nie będzie ułatwiał zakładania opatrunku jedną ręką lub nie będzie umożliwiał zmiany kierunku bandażowania.
- plastikowa folia nie będzie mogła być użyta jako opatrunek okluzyjny na rany postrzałowe klatki piersiowej

Jako prawidłowe zaopatrzenie rany Zamawiający rozumie stan, w którym opatrunek działa zgodnie ze swoim przeznaczeniem, tzn. w warunkach pola walki i w czasie wykonywania zadań bojowych, pozostanie na miejscu założenia, nie rozwinie się i będzie pełnił funkcję bezpośredniego ucisku na ranę (nawet gdy skóra jest brudna, mokra, spocona, owłosiona, na skórze znajduje się krew, zakrzepy, inne płyny fizjologiczne).

IV.Zmianie ulega załącznik nr 6 do SIWZ w części– Procedura badania próbek,
Szczegółowa procedura badania Próbkki: Opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej w pkt 2.2 oraz pkt 4.2 i otrzymuje brzmienie:

2.2 Zamawiający sprawdzi jedno wybrane losowo opakowanie w zakresie otwierania w warunkach pola walki. Najpierw opatrunek zostanie zanurzony w wodzie o temperaturze pomiędzy 15-30 st. C na czas od 5 do 7 sekund z dokładnością do 1 sekundy. Zamawiający oczekuje, że opakowanie wodoodporne nie ulegnie uszkodzeniu pod wpływem wody.

W przypadku uszkodzenia opakowania wodoodpornego pod wpływem wody Zamawiający odrzuci ofertę. Następnie po wyjęciu z wody, opatrunek zostanie poddany próbie otwarcia w rękawicach taktycznych (wzór 619 MON) nałożonych przez przeprowadzającego badanie. Prowadzący badanie weźmie opatrunek do rąk i przeprowadzi próbę otwarcia opakowania opatrunku. Zamawiający oczekuje, że opakowanie będzie się otwierać. Zamawiający odrzuci ofertę jeśli opakowanie nie będzie się otwierać

4.2 Opatrunek pozostanie na zaopatrzonym żołnierzu przez czas 2 godzin. Zaopatrzonego żołnierza przez ten czas będzie pod stałym i bezpośrednim nadzorem komisji przebywał na terenie WOFiTM, w budynku nr 3 w temperaturze pomiędzy 15-30 st.C i w terenie otwartym w tym, na terenie lasu, w warunkach atmosferycznych panujących na zewnątrz. Warunki atmosferyczne i terenowe zostaną odnotowane w protokole badania. W tym czasie zaopatrzonego żołnierza będzie wykonywał normalne czynności służbowe, w tym: siedzenie, chodzenie, składanie się do strzału, czołganie się, zakładanie i zdejmowanie kamizelki kuloodpornej (kamizelka OLV wz. 93), oraz podlegał procedurom ewakuacji rannego z pola walki.

Zamawiający oczekuje, że przez ten czas opatrunek pozostanie na miejscu założenia, i będzie szczelnie przylegał do skóry, uchwyt (lub uchwyty) będą ułatwiać oddzielenie opatrunku samoprzylepnego od folii osłaniającej, mechanizm wentylowy będzie w pełni funkcjonalny.

Zamawiający uzna, że oferta nie spełnia wymagań SIWZ jeśli:

- konstrukcja opatrunku nie będzie pozwalać na prawidłowe zaopatrzenie rany penetracyjnej klatki piersiowej;
- uchwyt (lub uchwyty) nie będzie ułatwiać oddzielenia opatrunku samoprzylepnego od folii osłaniającej;
- mechanizm wentylowy nie będzie spełniał funkcji zastawki jednokierunkowej;
- klej o wysokiej lepkości nie zapewni szczelnego przylegania w miejscu przyklejenia lub nie zapewni możliwości przyklejenia opatrunku na mokre ciało.

Jako prawidłowe zaopatrzenie rany penetracyjnej klatki piersiowej Zamawiający rozumie stan, w którym opatrunek działa zgodnie ze swoim przeznaczeniem, tzn. w warunkach pola walki i w czasie wykonywania zadań bojowych, szczelnie przylega do skóry (nawet gdy skóra jest brudna, mokra, spocona, owłosiona, na skórze znajduje się krew, zakrzepy, inne płyny fizjologiczne), skutecznie uniemożliwiając przedostanie się powietrza do rany ssącej klatki piersiowej i nie dopuszczając do powstania odmy prężnej. Jednocześnie opatrunek będzie pełnił funkcję jednokierunkowego zaworu, mechanizm wentylowy przepuszcza powietrze wyłącznie w jedną stronę, na zewnątrz ciała uszkodzonego nie przestając pracować w wyniku kontaktu z brudem, krwią, potem, innymi płynami ustrojowymi i mieszkami tych substancji.

IV. Zmianie ulega załącznik nr 6.1 do SIWZ - Wzór protokołu z badania próbek, poprzez wykreślenie sformułowania „łatwe do otwierania” w pkt 7 opatrunku indywidualnego oraz w pkt 5 opatrunku na rany penetracyjne klatki piersiowej, stanowiący załącznik do modyfikacji

V. Pozostała treść SIWZ nie ulega zmianie.

Załącznik do modyfikacji:

K O M E N D A N T

/-/ płk Waldemar PAWELEC

Celestynów dnia.....

**PROTOKÓŁ BADANIA PRÓBK
(WZÓR)**

Nazwa i adres wykonawcy

Nazwa i nr postępowania przetargowego, nr zadania dla którego złożono próbkę

1. OPATRUNEK INDYWIDUALNY

NAZWA HANDLOWA I MODEL PRODUKTU:

PRODUCENT:

ROK PRODUKCJI:

Badanie próbki			
Lp.	Produkt musi spełniać następujące wymagania / parametry	Parametry, cechy, właściwości użytkowe badanej próbki uwagi	Czy produkt spełnia wymagania
1	Zastosowanie: tamowanie krwotoków i opatrywanie ran.	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 4	TAK/NIE*
2	Forma opatrunku: Procedura badania Pkt 3 i 4		
a	elastyczny bandaż o szerokości 10cm \pm 10%;	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.1 i 4	TAK/NIE*
b	wyposażony w jeden (nieruchomy) lub dwa tampony/kompresy (nieruchomy i ruchomy);	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
c	wyposażony w element z tworzywa sztucznego zamocowany do bandaża ułatwiający zakładanie opatrunku jedną ręką, zmianę kierunku bandażowania oraz pełniący funkcję bezpośredniego ucisku na ranę po założeniu opatrunku;	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
d	wyposażony w zapinkę z tworzywa sztucznego uniemożliwiającą przypadkowe rozwinięcie bandaża.	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
3			
a	elastyczny bandaż o szerokości 10 cm \pm 10%;	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.1 i 4	TAK/NIE*
b	wyposażony w jeden (nieruchomy) tampon/kompres w formie kieszeni, wewnątrz której znajduje się gaza wypełniająca oraz plastikowa folia;	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
c	gaza wypełniająca o wysokiej chłonności, może służyć do dodatkowego zaopatrzenia rany postrzałowej;	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.3	TAK/NIE*

d	plastikowa folia może służyć m.in. jako opatrunek okluzyjny na rany postrzałowe klatki piersiowej;	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
e	wyposażony w element z tworzywa sztucznego zamocowany do bandaża pełniący funkcję bezpośredniego ucisku na ranę po założeniu opatrunku;	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
f	wyposażony w zapinkę z tworzywa sztucznego uniemożliwiającą przypadkowe rozwinięcie bandaża oraz taśmy samozaczepne – haczyk („rzep”) umieszczone na bandażu uniemożliwiające przypadkowe rozwinięcie bandaża oraz stabilizujące założony opatrunek.	Szczegółowa procedura badania Próbki Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
4	Bandaż koloru zielonego, oliwkowego, szarego lub piaskowego. Tampon/kompres w kolorze białym.	Szczegółowa procedura badania Próbki pkt 3.4	TAK/NIE*
5	Opatrunek sterylny.	Szczegółowa procedura badania Próbki pkt 1	TAK/NIE*
6	Opatrunek zwinięty w rolkę w opakowaniu.	Szczegółowa procedura badania Próbki pkt 3.2	TAK/NIE*
7	Opakowanie wodoodporne, podciśnieniowe, (posiadające nacięcia ułatwiające otwieranie).	Szczegółowa procedura badania Próbki pkt 2	TAK/NIE*
8	Opakowanie w ciemnym kolorze: zielonym, oliwkowym, brązowym lub szarym.	Szczegółowa procedura badania Próbki pkt 1.3	TAK/NIE*
9	Instrukcja stosowania w języku polskim na opakowaniu (zalecane są piktogramy użycia).	Szczegółowa procedura badania Próbki pkt 1.2	TAK/NIE*
10	Okres ważności minimum 8 lat. Dopuszczalny jest okres ważności minimum 5 lat	Szczegółowa procedura badania Próbki pkt 1	TAK/NIE*

* zaznaczyć

UWAGI:

.....

Podsumowanie oceny próbki:

.....

2. OPATRUNEK NA RANY PENETRACYJNE KLATKI PIERSIOWEJ

NAZWA HANDLOWA I MODEL PRODUKTU:

.....

PRODUCENT:

.....

ROK PRODUKCJI:

.....

Badanie próbki			
Lp.	Produkt musi posiadać następujące parametry, cechy, właściwości użytkowe	Sposób weryfikacji parametrów, cech, właściwości użytkowych	Czy produkt spełnia wymagania
1	Zastosowanie: zaopatrzenie ran penetracyjnych (w tym postrzałowych) klatki piersiowej przez żołnierzy przeszkolonych w zakresie udzielania pierwszej pomocy według procedur ratownictwa w warunkach taktycznych określonych w aktualnych wytycznych TCCC.	Szczegółowa procedura badania Próbk Pkt 4	TAK/NIE*
2	Konstrukcja opatrunku		
a	kształt okrągły o średnicy minimum 14 cm lub owalny o wymiarach 17 cm x 14 cm $\pm 10\%$ lub w kształcie prostokąta o wymiarach 15 x 20 cm $\pm 10\%$ z zaokrąglonymi narożnikami lub w kształcie kwadratu o wymiarach 15 x 15 cm $\pm 10\%$ z zaokrąglonymi narożnikami	Szczegółowa procedura badania Próbk Pkt 3.1	TAK/NIE*
b	wentylowy: z trójdzielną zastawką jednokierunkową lub wykorzystujący zastawkową metodę opatrywania odmy otwartej poprzez pokrycie otworu rany tworzywem sztucznym (folią) z wylotem (lub wylotami) powietrza poza obszarem rany (folia musi w sposób skuteczny spełniać funkcję zastawki/zaworu jednokierunkowego);	Szczegółowa procedura badania Próbk Pkt 3.2 i 4	TAK/NIE*
c	opatrunek posiada uchwyt (lub uchwyty) ułatwiające oddzielenie opatrunku samoprzylepnego od folii osłaniającej;	Szczegółowa procedura badania Próbk Pkt 3.3 i 4	TAK/NIE*
d	opatrunek zawiera gazę lub włókninę do oczyszczenia rany z płynów i zabrudzenia przed jego przyklejeniem. Dopuszczalne są opatrunki bez gazy lub włókniny.		TAK/NIE*
e	samoprzylepny, z klejem o wysokiej lepkości, możliwość przyklejenia opatrunku na mokre ciało (pot, krew).	Szczegółowa procedura badania Próbk Pkt 3 i 4	TAK/NIE*

4	Dopuszczalne są opatrunki sterylne i niesterylne.		TAK/NIE*
5	Opakowanie wodoodporne, (posiadające nacięcia ułatwiające otwieranie). Dopuszczalne jest opakowanie podciśnieniowe. Dopuszczalne jest opakowanie chroniące przed zamoczeniem typu foliowo-papierowe, bez nacięć ułatwiających otwieranie.	Szczegółowa procedura badania Próbkki Pkt 2	TAK/NIE*
6	Preferowane jest opakowanie o jak najmniejszych wymiarach umożliwiających swobodne umieszczenie opatrunku w opakowaniu IPMed.		TAK/NIE*
7	Instrukcja stosowania w języku polskim na opakowaniu (zalecane są piktogramy użycia).	Szczegółowa procedura badania Próbkki Pkt 1.2	TAK/NIE*
8	Okres ważności minimum 4 lata.	Szczegółowa procedura badania Próbkki Pkt 1	TAK/NIE*

* zaznaczyć

UWAGI:

.....

Podsumowanie oceny próbki:

.....

Komisja w składzie:

1.
2.
3.
4.

podpis

.....

