

Numer referencyjny postępowania:
ZP.272.18.2025

Pruszków, dnia 03 czerwca 2025 roku

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie Zamówienia Publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, o wartości zamówienia mniejszej niż progi unijne, na zadanie pod nazwą: „**Sukcesywna dostawa art. medycznych - pieluchy, podkłady, śliniaki dla dorosłych, pieluchy dla noworodków**”.

Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ nr 2

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej „*Ustawą Pzp.*”), Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „*SWZ*”.
Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Treść pytania nr 13:

Pakiet 1

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pieluchomajtek w rozmiarze 73-130cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Treść pytania nr 14:

Pakiet 1

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pieluchomajtek w rozmiarze 73-130cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Treść pytania nr 15:

Pakiet 1

Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pieluchomajtek w rozmiarze 92-160cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Treść pytania nr 16:

Pakiet 1

Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pieluchomajtek w rozmiarze 92-160cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Treść pytania nr 17:

Pakiet 1

Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy śliniak dla dorosłych, z wiązaniami na szyi i wywijaną kieszonką, 3 warstwy, 60x38cm, biały, PE/bibułka, z trokami, jednorazowego użytku, nieprzemakalny, higieniczny, op. 100 szt.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Treść pytania nr 18:

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, ale nie oczekuje w przypadku pieluchomajtek.

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, ale nie oczekuje w przypadku pieluchomajtek.

Informacje uzupełniające

Zamawiający informuje, że termin składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.