



Grudziądz, dnia 08.12.2022 r.

Do wszystkich Wykonawców

ZP-2039/22

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy fartuchów chirurgicznych i niesterylnych na okres 24 miesięcy (znak sprawy: Z/81/PN/22).

Informuję, działając w oparciu o treść art. 135 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.), że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy fartuchów chirurgicznych i niesterylnych na okres 24 miesięcy (znak sprawy: Z/81/PN/22), wpłynęły zapytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia o następującej treści:

Zapytanie nr 1

Zadanie 1- FARTUCHY CHIRURGICZNE , poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha chirurgicznego sterylnego i niesterylnego o gramaturze mniejszej niż 68gr/m²

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 2

Zadanie 2- FARTUCH NIESTERYLNY

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha 20 gr, będącego Środkiem Ochrony Osobistej?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 3

Zadanie 2- FARTUCH NIESTERYLNY

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy fartuchy opisane przez Zamawiającego t.j.: ” Niesterylny fartuch wizytacyjny wykonany z miękkiej przewiewnej włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 20 g/m². Rozmiar uniwersalny. Rękaw wykończony gumką lub rękaw wykończony mankietem z dzianiny” można uznać za wyrób medyczny zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z treścią § 3 ust. 1: „Dostarczane przez Wykonawcę towary muszą być dopuszczone do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.) przez cały okres obowiązywania umowy (Zamawiający zastrzega sobie możliwość żądania na każdym etapie realizacji umowy przedłożenia przez Wykonawcę aktualnych dokumentów dopuszczających przedmiot umowy stanowiący wyrób medyczny do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych tj. deklaracji zgodności wyrobu medycznego i jeżeli dotyczy certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną - w zależności od klasy danego wyrobu).”