

WYJAŚNIENIA TREŚCI ZAPROSZENIA

Dotyczy: postępowania prowadzonego w procedurze o wartości nie przekraczającej kwoty 130.000 zł bez podatku od towarów i usług – czyli bez zastosowania przepisów ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych na **dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku.**

Nr sprawy: [ZP.331.184.2024](#)

ZAPYTANIA DO TREŚCI ZAPROSZENIA WRAZ Z ODPOWIEDZIAMI

- 1. Czy Pozycja 16-20** Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza kaniule wykonane z FEP.
- 2. Pozycja 17** Czy Zamawiający dopuści kaniule o przepływie 61ml/min?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza kaniule o przepływie 61ml/min w rozmiarze 1,1x32mm.
- 3. Pozycja 21-24** Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe sterylne pakowane papier – filia?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza maski tlenowe sterylne pakowane papier – filia.
- 4. Pozycja 38** Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z 10% rozszerzeniem skali?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza strzykawki dwuczęściowe z 10% rozszerzeniem skali.
- 5. Część 1 poz. 16** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 16G 1,8x45 mm, wartość przepływu 200 ml/min.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 16G 1,8x45 mm, wartość przepływu 200 ml/min.
- 6. Część 1 poz. 16** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 16G 1,7x45 mm, wartość przepływu 180 ml/min.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 16G 1,7x45 mm, wartość przepływu 180 ml/min.
- 7. Część 1 poz. 17** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 20G 1,1x32 mm, wartość przepływu 55 ml/min.?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 20G 1,1x32 mm, wartość przepływu 55 ml/min.
- 8. Część 1 poz. 17** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 20G 1,1x32 mm, wartość przepływu 60 ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 20G 1,1x32 mm, wartość przepływu 60 ml/min.

9. **Część 1 poz. 18** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 20G 1,1x32 mm, wartość przepływu 60 ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 20G 1,1x32 mm, wartość przepływu 60 ml/min.

10. **Część 1 poz. 18** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 20G 1,1x32 mm, wartość przepływu 55 ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 20G 1,1x32 mm, wartość przepływu 55 ml/min.

11. **Część 1 poz. 19** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 22G 0,9x25 mm, wartość przepływu 33 ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 22G 0,9x25 mm, wartość przepływu 33 ml/min.

12. **Część 1 poz. 20** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 24G 0,7x19mm, wartość przepływu 20 ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 24G 0,7x19mm, wartość przepływu 20 ml/min.

13. **Część 1 poz. 20** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 24G 0,7x19mm, wartość przepływu 18 ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie z PTFE z portem bocznym w rozmiarze 24G 0,7x19mm, wartość przepływu 18 ml/min.

14. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR, art. 14, pkt 3 Zamawiający wymaga aby dostawy do jego jednostki były realizowane zgodnie z warunkami określonymi przez producenta?

Odpowiedź:

Odpowiedzialność za warunki dostawy spoczywa na Wykonawcy.

15. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, § 13.1 pkt. g, Zamawiający kontroluje warunki, w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych, tj. sprawdza m.in. temperaturę przestrzeni ładunkowej pojazdu, którym wykonano dostawę? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie stosuje się do obowiązujących przepisów prawa.

Odpowiedź:

Odpowiedzialność za warunki dostawy spoczywa na Wykonawcy.

16. Prosimy o wyjaśnienie, czy w świetle obowiązujących przepisów prawa, tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, Zamawiający wymaga realizacji dostaw wyłącznie środkami transportu posiadającymi możliwość dokumentacji temperatury z przestrzeni ładunkowej?

Odpowiedź:

Odpowiedzialność za warunki dostawy spoczywa na Wykonawcy.

17. Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat zawierający śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat zawierający śladowe ilości ftalanów.

18. Pakiet nr 1 poz. 16, 17, 18, 19, 20

Czy Zamawiający dopuści kaniulę do wlewów dożylnych wykonaną z FEP?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kaniule wykonane z FEP.

19. Pakiet nr 1 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści wartość przepływu 200 ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wartość przepływu 200 ml/min.

20. Pakiet nr 1 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 18G 1,3 x 45 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

21. Pakiet nr 1 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści wartość przepływu 90 ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

22. Pakiet nr 1 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 20G 1,1 x 32 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozmiar 20G 1,1 x 32 mm.

23. Pakiet nr 1 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści wartość przepływu 56 ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wartość przepływu 56 ml/min.

24. Pakiet nr 1 poz. 21

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek pozbawionych ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga zaoferowania masek pozbawionych ftalanów.

25. Pakiet nr 1 poz. 22

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek pozbawionych ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga zaoferowania masek pozbawionych ftalanów.

26. Pakiet nr 1 poz. 23

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek pozbawionych ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga zaoferowania masek pozbawionych ftalanów.

27. **Pakiet nr 1 poz. 24**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek pozbawionych ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga zaoferowania masek pozbawionych ftalanów.

28. **Pakiet nr 1 poz. 43**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worków na wymiociny z wkładką żelującą jego zawartość?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga worków na wymiociny z wkładką żelującą jego zawartość.

29. **Pakiet nr 1 poz. 56**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania łyżek sterylnych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga zaoferowania łyżek sterylnych.

Z poważaniem

DYREKTOR
lek. med. Andrzej Szmit