



„Pro-Medica” w Elku Sp. z o.o.

19-300 Elk, ul. Baranki 24,

tel. 87 620-95-71 wew. 51 - Automatyczna Centrala

tel. 87 621-96-20 - Sekretariat, Zarząd Spółki

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych

tel. 87 620-95-93

tel. 87 620-95-76

tel. 87 620-96-26

e-mail: zaopatrzenie-pm@elk.com.pl

e-mail: przetargi@promedica.elk.pl

www.promedica.elk.com.pl

Odpowiedź na Zapytanie 9

Wszyscy uczestnicy postępowania

Znak: P-M/Z/ 4052 /2021

Data: 01.09.2021r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na „Dostawę środków dezynfekcyjnych na potrzeby „Pro-Medica” w Elku Sp. z o. o.” Znak Sprawy: 3860/ 2021.

Na podstawie art. 284 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:

PYTANIE nr 1 dot. Pakietu 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparatu w postaci koncentratu, przeznaczonego do manualnego przygotowywania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego, opartego na bazie kompleksu trój-enzymatycznego oraz substancji powierzchniowo czynnych. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą tolerancję materiałową potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum: B, F, V (HIV, HBV, HCV/BVDV, Vaccinia) w czasie do 15 min. Wyrób medyczny przebadany zgodnie z normami europejskimi faza 2 etap 2, stężenie 0,5 % (5 ml/l), Opakowanie 5L.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE nr 2 dot. Pakietu 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat w opakowaniach 750 ml ze spryskiwaczem, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (z odpowiednim przeliczeniem ilości w górę), ale nie wymaga.

PYTANIE nr 3 dot. Pakietu 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o nazwie handlowej Thermosept SKS, nie zawierający związków powierzchniowo czynnych, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności produktu z poz. 2.

PYTANIE nr 4 dot. Pakietu 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt Thermosept ED obecnie stosowany w Państwa placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności produktu z poz. 2.

PYTANIE nr 5 dot. Pakietu 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny koncentrat w opakowaniu a 5kg (5kg=5L) skuteczny wobec: B, F, Tbc, V (BVDV) – 0,25 %, V(HIV,HBV, Vaccinia, rota)- 0,5%- 15 minut, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



PYTANIE nr 6 dot. Pakietu 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne, nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum działania: B, F(c. albicans), TBC, V(HBV, HCV, HIV, HSV, vaccinia, noro, rota) – 1 minuta, adeno – 2 minuty, z możliwością rozszerzenia o wirus polio. Preparat posiada pozytywną opinię IMiDz. Wyrób medyczny, opakowanie 10L, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (z odpowiednim przeliczeniem ilości w górę), ale nie wymaga.

PYTANIE nr 7 dot. Pakietu 17 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne, nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum działania: B, F(c. albicans), TBC, V(HBV, HCV, HIV, HSV, vaccinia, noro, rota) – 1 minuta, adeno – 2 minuty, z możliwością rozszerzenia o wirus polio. Preparat posiada pozytywną opinię IMiDz. Wyrób medyczny, opakowanie 1L + spryskiwacz

Odpowiedź: Zamawiający nie może udzielić odpowiedzi, gdyż zapytanie nie odpowiada opisowi przedmiotu zamówienia zamieszczonego w Formularzu Asortymentowo-Cenowym stanowiącym Załącznik nr 3 do SWZ. Niemniej jednak Zamawiający przedmiotowy asortyment ujął w Pakiecie 17 poz. 3. Stąd też Zamawiający domniemuje, że Wykonawca zadaje pytanie do Pakietu 17 poz. 3. w tym zakresie Zamawiający informuje, że dopuszcza wskazany preparat.

PYTANIE nr 8 dot. Pakietu 21 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt Desam Prim obecnie stosowany w Państwa placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

PYTANIE nr 9 dot. Pakietu 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bezalkoholowych chusteczek do szybkiego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Chusteczki na bazie QAV, o spektrum działania: B, F(c. albicans) V(HIV, HBV, HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV)) – 1 minuta. Chusteczki konfekcjonowane w opakowania typu Box zawierające 200 szt. chusteczek. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (z odpowiednim przeliczeniem ilości w górę), ale nie wymaga.

PYTANIE nr 10 dot. Pakietu 24 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, którego trwałość po otwarciu to min. 28 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE nr 11 dot. Pakietu 24 poz. 1

Czy zamawiający oczekuje, aby zaoferowany preparat posiadał badania dot. kompatybilności materiałowej wykonanych w laboratoriach akredytowanych, co pozwoli jednoznacznie określić bezpieczeństwo stosowania produktu we wszystkich obszarach szpitala.

W przypadku zgody prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga przedłożenie w.w badań na wezwanie.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje.

PYTANIE nr 12 dot. Pakietu 25 poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w celu utrzymania sterylności preparatu oraz utrzymania przydatności do daty wydrukowanej przez producenta na opakowaniu wymaga w składzie preparatu nadtlenu wodoru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.



PYTANIE nr 13 dot. Pakietu 25 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów nie zawierających alkoholu etylowego, który działa mocno dehydratacyjnie (odwadniająco) i może prowadzić do poparzeń chemicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE nr 14 dot. Pakietu 25 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów, który nie będzie ograniczał realizację procedur antyseptycznych w ramach uprawnień samodzielnego wykonywania zawodu pielęgniarek i położnych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIE nr 15 dot. Pakietu 25 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia deklarowanego spektrum działania produktu w ChPL.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIE nr 16 dot. Pakietu 25 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający ze względu na specyfikę zastosowania, wymaga zaoferowania produktu, którego temperatura zapłonu jest wyższa niż 20 st.C i jest określona w ChPL.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający określając spektrum działania bójczego oczekują zaoferowania produktu, który będzie osiągał deklarowane spektrum przy jednokrotnej aplikacji co ma wpływ na ekonomię zużycia, jak i na czas wykonywania procedur.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga i nie potwierdza, iż w Pakiecie 25 poz. 1 i 2 oczekuje zaoferowania produktu, który będzie osiągał deklarowane spektrum przy jednokrotnej aplikacji co ma wpływ na ekonomię zużycia, jak i na czas wykonywania procedur.

PYTANIE nr 17 dot. Pakietu 27 poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w celu utrzymania sterylności preparatu oraz utrzymania przydatności do daty wydrukowanej przez producenta na opakowaniu wymaga w składzie preparatu nadtlenu wodoru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

PYTANIE nr 18 dot. Pakietu 27 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów nie zawierających alkoholu etylowego, który działa mocno dehydratacyjnie (odwadniająco) i może prowadzić do poparzeń chemicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE nr 19 dot. Pakietu 27 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów, który nie będzie ograniczał realizację procedur antyseptycznych w ramach uprawnień samodzielnego wykonywania zawodu pielęgniarek i położnych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIE nr 20 dot. Pakietu 27 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia deklarowanego spektrum działania produktu w ChPL.

Odpowiedź: Tak.

PYTANIE nr 21 dot. Pakietu 27 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający ze względu na specyfikę zastosowania, wymaga zaoferowania produktu, którego temperatura zapłonu jest wyższa niż 20 st.C i jest określona w ChPL.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIE nr 22 dot. Pakietu 27 poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający określając spektrum działania bójczego oczekują zaoferowania produktu, który będzie osiągał deklarowane spektrum przy jednokrotnej aplikacji co ma wpływ na ekonomię zużycia, jak i na czas wykonywania procedur.

Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza.



PYTANIE nr 23 dot. Pakietu 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt do dekontaminacji i nawilżenie jamy ustnej i gardła. Gotowy do użycia, bezbarwny płyn do płukania jamy ustnej, zawierający substancję o właściwościach antybakteryjnych (zawiera w składzie oktenidynę), skuteczny do dekontaminacji niepożądanych organizmów, wspomaga ochronę przed parodontozą i zapaleniem dziąseł poprzez dekontaminację trudno dostępnych miejsc. Nie przebarwia szkliska, nie zawiera chlorheksydyny, alkoholi, posiada łagodny smak mięty. Kosmetyk, opakowanie 250 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE nr 24 dot. Pakietu 32 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o nazwie handlowej Octenisept o potwierdzonych w ChPL wskazaniach i spektrum działania potwierdzonym badaniami klinicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE nr 25 dot. Pakietu 33 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o nazwie handlowej Octenilin roztwór do irygacji ran, na bazie octenidyny, do oczyszczania i nawilżania ran, o bardzo wysokiej tolerancji wykazywanej przez skórę i tkanki, wytwarzającego idealne warunki dla gojenia się rany, zalecanego do bezbolesnego i delikatnego zdejmowania opatrunków przyschniętych lub pokrytym skrzepem, oczyszczającego rany z patogenów tworzących biofilm, wyrób medyczny, w postaci płynu, w opakowaniach a 350ml, po przeliczeniu ilości opakowań

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE nr 26 dot. Pakietu 33 poz.2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o nazwie handlowej Octenisept, do odkażania i wspomagającego leczenia małych, powierzchownych ran oraz dezynfekcji skóry przed zabiegami niechirurgicznymi, wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok skórnych po zabiegach – np. szwów pozabiegowych, wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie narządów płciowych i odbytu, w tym pochwy, sromu i żołądźci prącia, a także przed cewnikowaniem pęcherza moczowego, w pediatrii (m. in. do pielęgnacji kikuta pępowninowego), do dezynfekcji jamy ustnej (np. aftry, podrażnienia spowodowane noszeniem aparatu ortodontycznego lub protezy dentystycznej), ograniczonego czasowo, wspomagającego leczenia antyseptycznego grzybicy międzypalcowej, w obrębie narządów rodnych np. stanach zapalnych pochwy, a także w obrębie żołądźci prącia mężczyzny. Produkt bezbarwny, gotowy do użycia, na bazie octenidyny, bez zawartości jodu. Produkt nie wpływa negatywnie na proces gojenia ran. Spektrum działania: B (Chlamydia i Mycoplasma), grzyby, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), wirusy (HSV, HBV, HIV). Działanie produktu leczniczego utrzymuje się w czasie 1 godziny. Produkt leczniczy, opakowanie 250 ml z atomizerem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE nr 27 dot. Pakietu 34 poz.1

Czy Zamawiający dopuści preparat do chirurgicznego mycia rąk oraz odkażającego higienicznego mycia rąk i dekolonizacji całego ciała - w tym włosów, o delikatnej formule pielęgnacyjnej (oliwa z oliwek i gliceryna), bez barwników i substancji zapachowych, nie wymagający spłukiwania. Wykazuje działanie bakteriobójcze (włączając szczepy Salmonella, Listeria, MRSA, ESKL), drożdżakobójcze (C. albicans) oraz bójcze wobec wirusów osłonkowych. Produkt biobójczy, w opakowaniach 500 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 28 dot. Pakietu 38 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny myjki typu rękawica do mycia i pielęgnacji skóry bez użycia wody. Myjka o wymiarach 21 x 16 cm wykonane z polipropylenu, o gramaturze 75g/m². Oferowany produkt myje i pielęgnuje bez użycia wody, zawiera w składzie m.in. dichlorowodorek oktenidyny – substancję o właściwościach antybakteryjnych i przeciugrzybiczych, oraz alantoinę. Produkt utrzymuje naturalne /kwaśne/ pH skóry co utrudnia kolonizację drobnoustrojów. Produkt nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Kosmetyk. Nazwa handlowa - Octenisan Wash Mitts

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 29 dot. Pakietu 40 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (Substancja czynna: Etanol 83.7g/100g). Oferowany preparat nie zawiera jodu, chlorheksydyny, izopropanolu.



fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny, zawierający innowacyjną formułę substancji pielęgnujących D-pantenol i witamina E oraz dodatkową substancję o działaniu wygładzającym, regulującą procesy regeneracji naskórka oraz uelastyczniającą. Higieniczna dezynfekcja EN 1500 -30 s, Chirurgiczna Dezynfekcja EN 12791 -90s. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B -EN 13727 - 15 sek., F(c. albicans) - EN 13624 - 15 sek, Tbc EN 14348 - 15 sek. V(HIV, HBV, HCV, vaccinia) - 15 sek., V(adeno, polio, noro rota) EN 14476 – 30s. Produkt biobójczy.

Opakowanie 1000 ml w systemie butelki ze zintegrowaną pompką gwarantującą ochronę preparatu przed kontaminacją (system hyclick).

Informujemy, że opakowanie typu hyclick jest jednorazowym opakowaniem zabezpieczonym innowacyjnym klipssem, który należy usunąć przy pierwszym otwarciu (gwarancja, że produkt nie był wcześniej otwarty). Opakowanie typu hyclick stanowi butelka wraz ze zintegrowaną pompką. Tak zamknięty system hyclick gwarantuje ochronę zawartości przed kontaminacją

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat z zastrzeżeniem, iż opakowanie posiada system zamknięty (posiadający system zastawek uniemożliwiający zasysanie powietrza do środka opakowania, który chroni przed wtórną kontaminacją zawartości).

PYTANIE nr 30 dot. Pakietu 40 poz. 2

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie dozowników przeznaczonych do dozowania preparatów mających lub dezynfekujących, przystosowanych do butelek typu hyclick o pojemności 500ml i 1L, umożliwiających regulację dozowanego preparatu (1,5ml lub 3ml). Specjalna konstrukcja dozowników umożliwia szybką wymianę butelki poprzez „click”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE nr 31 dot. Pakietu 40 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści alkoholowy preparat do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierającego w składzie: Propanol-2-ol 75g, alkohol mirystylowy oraz substancje pielęgnujące (dexpanthenol + ethylhexylglycerol), bez substancji barwiących oraz zapachowych. Higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500) w ciągu 30 s., chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791) w ciągu 90 s. Spektrum działania: B (w tym Tbc), F(c.albicans) - 30 sek., V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) – 15 s. Noro – 30 s, adeno – 2 min. w opakowaniach 500 ml z pompką, produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 32 dot. Pakietu 40 poz. 4

Czy Zamawiający, mając na uwadze aktualną sytuację epidemiologiczną (pandemia COVID-19) wymaga zaoferowania dostępu do platformy e-learnigowej umożliwiającej odbycie szkoleń także w formie zdalnej, wraz udostępnieniem raportów ze szkoleń i statystyk przeprowadzonych testów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie. Procedura sprawdzenia skuteczności dezynfekcji rąk urządzeniem generującym światło nadfioletowe musi odbyć się w siedzibie Zamawiającego.

PYTANIE nr 33 dot. Pakietu 41 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia kosmetyk myjący, łagodna emulsja do częstego higienicznego mycia rąk oraz mycia ciała i włosów pacjenta. Produkt na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych. Produkt nie zawiera mydła, nie zawiera parabenów, nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Emulsja odpowiednia dla skóry wrażliwej i zniszczonej, zawiera składnik o właściwościach nawilżających i łagodzących, pH neutralne dla skóry. Produkt przebadany dermatologicznie, o pH ok 5. Postać – płyn, kosmetyk.

Opakowanie 1000 ml w systemie butelki ze zintegrowaną pompką gwarantującą ochronę preparatu przed kontaminacją (system hyclick)

Informujemy, że opakowanie typu hyclick jest jednorazowym opakowaniem zabezpieczonym innowacyjnym klipssem, który należy usunąć przy pierwszym otwarciu (gwarancja, że produkt nie był wcześniej otwarty). Opakowanie typu hyclick stanowi butelka wraz ze zintegrowaną pompką. Tak zamknięty system hyclick gwarantuje ochronę zawartości przed kontaminacją

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat z zastrzeżeniem, iż opakowanie posiada system zamknięty (posiadający system zastawek uniemożliwiający zasysanie powietrza do środka opakowania, który chroni przed wtórną kontaminacją zawartości).



PYTANIE nr 34 dot. Pakietu 41 poz. 2

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie dozowników przeznaczonych do dozowania preparatów mających lub dezynfekujących, przystosowanych do butelek typu hyclick o pojemności 500ml i 1L, umożliwiających regulację dozowanego preparatu (1,5ml lub 3ml). Specjalna konstrukcja dozowników umożliwi szybką wymianę butelki poprzez „click”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE nr 35 dot. Pakietu 41 poz. 3

Czy Zamawiający, mając na uwadze aktualną sytuację epidemiologiczną (pandemia COVID-19) wymaga zaoferowania dostępu do platformy e-learnigowej umożliwiającej odbycie szkoleń także w formie zdalnej, wraz udostępnieniem raportów ze szkoleń i statystyk przeprowadzonych testów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie. Procedura sprawdzenia skuteczności dezynfekcji rąk urządzeniem generującym światło nadfioletowe musi odbyć się w siedzibie Zamawiającego.

PYTANIE nr 36 dot. Pakietu 41 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie delikatnego balsamu do regeneracji skóry rąk, emulsji typu woda w oleju do pielęgnacji normalnej i suchej skóry, zawierającego składniki utrzymujące skórę w doskonałej kondycji: lanolinę, glicerynę, pantenol (składnik pobudzający naturalną regenerację skóry), akstrakt Aloe Barbadensis. Produkt doskonale nawilża i zmiękcza skórę bez efektu tłustych i lepionych rąk.

Opakowanie 700ml (bag). Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat z zastrzeżeniem, iż opakowanie posiada system zamknięty (posiadający system zastawek uniemożliwiający zasysanie powietrza do środka opakowania, który chroni przed wtórną kontaminacją zawartości).

PYTANIE nr 37

W związku z określeniem parametrów jakościowych produktów prosimy o odpowiedź na poniższe pytanie mające istotne znaczenie w kwestiach logistyki i bezpieczeństwa przechowywania produktów medycznych, w szczególności tych pochodzących od wytwórców spoza terenu naszego kraju.

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga od Oferenta w procesie dystrybucji wyrobów medycznych wypełnienia wymagań zawartych w Art. 13 ust. 3. 745/2017 MDR [wymaganie obowiązuje od 26 maja 2021r] „Dystrybutorzy zapewniają, aby w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu były zgodne z warunkami określonymi przez producenta.” tzn. na każdym etapie transportu i magazynowania zapewnienie warunków określonych przez producenta i możliwość udokumentowania zapewnienia tych warunków?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że skoro Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. obowiązek w zakresie spełniania warunków transportu nakłada na dystrybutorów, to oni winni ocenić czy wykonywanie dostaw spełni wymogi w/w przepisów prawa.

PYTANIE nr 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby protokoły badań dostarczyć na wezwanie Zamawiającego na etapie badania oferty najkorzystniejszej?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia w ofercie treści udzielonych odpowiedzi i dokonanych zmian, stanowią one bowiem integralną część SWZ.

Z poważaniem

