



**4. Wojskowy Szpital Kliniczny  
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**  
ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

Wrocław, 6-10-2022 r.

L.dz. 4WSzKzP.SZP.2612.53.2022.3

### **WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ) nr 3**

*dotyczy: przetargu nieograniczonego na „DOSTAWA JEDNORAZOWYCH MATERIAŁÓW MEDYCZNYCH WRAZ Z NAJMEM URZĄDZEŃ DO ODSYSANIA WYDZIELINY Z PRZESTRZENI PODGŁOŚNIOWEJ” znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.53.2022.*

Zamawiający 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 135 ust. 2 oraz ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022, poz. 1710 ze zm.), informuje, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) w przedmiotowym postępowaniu przetargowym. Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami i/lub modyfikacjami poniżej:

#### **Pytanie nr 175:**

W związku z modyfikacją FC w pak. 71 zwracamy się z następującym pytaniem:

Dotyczy pakietu 71 poz. 13

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania introducerów z osłonką foliową na elektrodę o długości 30,5cm dla rozmiaru 6-7Fr/10cm oraz osłonką foliową o długości 80cm dla rozmiaru 8Fr/10cm. Pozostałe zgodne z SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 175: Zamawiający dopuszcza zaproponowane długości osłonek. Pozostałe wymagania SWZ bez zmian.**

#### **Pytanie nr 176:**

Pytanie nr 1. Dotyczy zapisów Rozdziału V SWZ, pkt 1 ppkt 1.1.

Czy zamawiający uzna za spełnienie warunku przez wykonawcę, mającego siedzibę na terytorium Niemiec, „że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności, wydanej przez producenta, Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy), oraz Formularza Powiadomienia / Zgłoszenia do Prezesa Urzędu” w przypadku jeżeli firma posiada Deklaracje Zgodności, wydane przez producenta, Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną, natomiast nie posiada Formularza Powiadomienia / Zgłoszenia do Prezesa Urzędu, ponieważ zgodnie z informacją uzyskaną od Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jeżeli wytwórca i dystrybutor mają siedzibę na terytorium Niemiec, to obowiązek powiadomienia wynikający z art. 58 ust. 3 ustawy o wyrobach medycznych, leży po stronie świadczeniodawcy lub podmiotu na zamówienie, którego wyrób jest wprowadzany na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

**Odpowiedź na pytanie nr 176: Zamawiający dopuszcza posiadanie wyłącznie „Deklaracji Zgodności” i „Certyfikat CE” wykonawcy posiadającego siedzibę poza terytorium RP. W takim przypadku należy wykreślić zapis niedotyczącego wykonawcy zagranicznego z oświadczenia.**

**Zamawiający informuje, iż powyższe zmiany stanowią integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia przekazania na stronie postępowania.**

**Na Wykonawcy ciąży obowiązek uwzględnienia modyfikacji (jeżeli dotyczy) w treści oferty i odpowiedniego zmodyfikowania Załączników do SWZ w przedmiotowym postępowaniu.**

W razie zaferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku modyfikacji SWZ **Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany** (należy wskazać datę modyfikacji).

Z upoważnienia KOMENDANTA  
4. Wojskowego Szpitala Klinicznego z Polikliniką  
SP ZOZ we Wrocławiu  
Piotr STRĄK  
Kierownik Sekcji Zamówień Publicznych