



**„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](mailto:zaopatrzenie-pm@elk.com.pl)  
e-mail: [przetargi@promedica.elk.pl](mailto:przetargi@promedica.elk.pl)  
[www.promedica.elk.com.pl](http://www.promedica.elk.com.pl)

## Odowiedź na Zapytanie 5

### Wszyscy uczestnicy postępowania

**Znak: P-M/Z/ 4052 /2021**

**Data: 31.08.2021r.**

**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***

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 cego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów?

***Odpowiedź: Zamawiający nie będzie sprawdzał warunków magazynowania i transportu wyrobów medycznych.***

#### ***PYTANIE nr 2***

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: Zamawiający potwierdza, że art. 14, pkt 3 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, dystrybutorzy zobowiązani są do zapewnienia dla dostarczanych wyrobów medycznych warunków przechowywania i transportu aby były zgodne z warunkami określonymi przez producenta.***

#### ***PYTANIE nr 3***

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: Zamawiający nie wymaga.***



**PYTANIE nr 4**

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: 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 5 – dot. Pakietu 7**

Czy Zamawiający w Pakiecie 7 dopuści: Preparat spełniający wszystkie wymagania SWZ w opakowaniach o pojemności 750 ml z przeliczeniem?

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

**PYTANIE nr 6 dot. Pakietu 27 poz.2**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27 poz.2 dopuści: Preparat spełniający wszystkie wymagania SWZ w opakowaniach o pojemności 350 ml z przeliczeniem?

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

**PYTANIE nr 7 dot. Pakietu 31**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 31 dopuści:

Alkoholowy preparat do dezynfekcji błon śluzowych jamy ustnej i gardła. Zawierający etanol, chloreksydynę, bez zawartości octenidyny oraz jodu, fenolu i ich związków, pH 5-7. Opakowanie 300 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

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

**Z poważaniem**