



Poznań, dnia 15.02.2023r.

Oznaczenie sprawy: PN - 02/23

**Uczestnicy postępowania**  
**prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego**  
**na dostawę produktów leczniczych**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW**

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podstawie 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami:

**Zapytania nr 1**

**Pakiet 40**

W celu zagwarantowania Zamawiającemu bezpieczeństwa logistyki oraz przechowywania produktów przez wszystkich Wykonawców, dla których Producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu **prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga** od Oferenta wypełnienia wymagań zawartych w Art. 14 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” Na potwierdzenie spełnienia wymagań Oferent zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie, w którym potwierdzi spełnienie zgodności z Art. 14 ust. 3. 745/2017 MDR oraz w którym zapewni, że w momencie cyklicznej kontroli jest w stanie przedłożyć organom nadzoru rynku nad wyrobami medycznymi w RP, w tym Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, odpowiednią dokumentację potwierdzającą spełnienie ww. przepisów.

**Odp.: Zamawiający nie określa dodatkowych wymagań, zgodnie z SWZ.**

**Pakiet 40**

Czy Zamawiający dopuści do oceny **Mikrozid AF Liquid**, gotowy do użycia, bezbarwny preparat zawierający 25g etanolu oraz 35g propan-1-olu z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych, również tych wykonanych z poliwęglanu oraz do dezynfekcji sprzętu. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych. Posiada dobrą tolerancję materiałową, szybkooschnący, nie pozostawiający zacieków. Skuteczny w bardzo krótkim czasie wobec: B, MRSA, Tbc (M.terrae, M.avium), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, HSV, Rota, Noro) do 1min, F (C.albicans+A.brasiliensis/niger), Adeno w 2min., V (Polyoma SV 40) w 10min., V (Polio) w 30min. Opakowanie 1L + spryskiwacz pakowany pojedynczo hermetycznie. Wyrób medyczny kl. IIa.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza proponowany wyrób w opakowaniu 1L + spryskiwacz pakowany pojedynczo hermetycznie.**





#### **Pakiet 40**

Z uwagi na wymóg dołączenia spryskiwaczy, które posiadają 23% stawkę vat prosimy o dodanie wiersza do ich oddzielnej wyceny.

Jednocześnie prosimy o wskazanie, czy Zamawiający oczekuje spryskiwacza do każdego opakowania jednostkowego, czy np. do 30% czy 50% opakowań? Mogłoby to w znaczący sposób obniżyć koszt zamówienia.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat z odrębnym spryskiwaczem pakowanym pojedynczo hermetycznie, w ilości do każdego jednostkowego opakowania wyrobu.**

#### **Zapytania nr 2**

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odp: Zamawiający wymaga zaferowania produktu o składzie zgodnie z SWZ.**

