



SZPITAL SPECJALISTYCZNY

im. Edmunda Biernackiego w Mielcu

ul. Żeromskiego 22 39-300 Mielec

KRS: 0000002538 NIP 817-17-50-893



centrala 17 78 00 100

tel./fax. 17 78 00 273

<http://www.szpital.mielec.pl>

email: przetargi@szpital.mielec.pl

Mielec, dnia 27.06.2022r.

SzP.ZP.271.47-1.22

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: zapytanie ofertowe dotyczące zamówienia publicznego o wartości poniżej kwoty 130.000,00 zł na sprzedaż i dostawę jednorazowego i drobnego sprzętu medycznego dla potrzeb Stacji Dializ Szpitala Specjalistycznego im. Edmunda Biernackiego w Mielcu, znak SzP.ZP.271.47.22

Szpital Specjalistyczny im. Edmunda Biernackiego w Mielcu w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1:

Dotyczy SWZ: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z Pakietu zbiorczego pozycji 2 do osobnego Pakietu. Pozwoli to na przystąpienie do przetargu większej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 2:

Dotyczy SWZ: W przypadku negatywnej odpowiedzi (Pytanie nr 1) czy Zamawiający pozwoli na złożenie ofert częściowych w zakresie pozycji 1 oraz 3 do Pakietu zbiorczego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 3:

Dotyczy SWZ: Stosowanie ftalanów w wyrobach medycznych niesie ryzyko ujemnego skutku zdrowotnego (zaburzenia płodności i rozrodu u kobiet i u mężczyzn, zwiększone ryzyko zaburzeń neurologicznych, zwiększone ryzyko rozwoju niektórych nowotworów) z uwagi na ich przenikanie do organizmu człowieka i oddziaływanie na układ hormonalny. Biorąc pod uwagę czas narażenia pacjenta na kontakt z tworzywem sztucznym, zawierającym DEHP, który wynosi ok 50 g/tydz. (13 zabiegów miesięcznie) czy Zamawiający, w trosce o bezpieczeństwo każdego pacjenta, oraz będąc w zgodzie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. (Dz.U. nr 16,poz.74), o wymaganiach zasadniczych dla wyrobu medycznego (punkt 7.5), gdzie jest wskazane, że wyroby medyczne muszą być zaprojektowane i wytworzone w sposób zmniejszający do minimum ryzyko, powodowane uwalnianiem się substancji w czasie używania wyrobu wymaga, żeby zaoferowane w Pakiecie zbiorczym poz. 1 linie krwi nie zawierały ftalanów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SWZ