

VYSVĚTLENÍ ZADÁVACÍ DOKUMENTACE

Obdobně dle ust. § 98 a ust. § 99 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v účinném znění (dále jen „ZZVZ“ nebo „zákon“)

Název zakázky	Papír na vyšetřovací lůžka
Specifikace zadávacího postupu	Zadávání veřejné zakázky malého rozsahu mimo zadávací řízení
Název zadavatele	Centrální zdravotnická zadavatelská s.r.o.
IČO	28181662
Adresa sídla	Švendova 1282, 500 03 Hradec Králové

Zadavatel výše uvedené veřejné zakázky obdržel dne 19.3.2026 a 20.3.2026 žádosti o vysvětlení zadávací dokumentace. Zadavatel tímto poskytuje vysvětlení zadávací dokumentace, a to včetně přesného znění žádosti.

Dotaz č. 1:

Souhlasí zadavatel s tím, aby byly všechny podložky perforovány v rozestupech po 50 cm?

Odpověď č. 1:

Zadavatel uvádí, že v zadávací dokumentaci jednoznačně stanovil požadavek na délku jednotlivého útržku ve výši 37 cm s přípustnou tolerancí ± 3 cm. Tento požadavek byl nastaven s ohledem na potřeby zadavatele a charakter užití předmětu plnění. Zadavatel proto nepřipouští odchylky od tohoto požadavku a trvá na jeho dodržení v plném rozsahu.

Dotaz č. 2:

Souhlasí zadavatel s tím, aby byly role o šířce 40 cm baleny po 15 kusech do kartonové krabice a role o šířce 50 a 60 cm po 12 kusech do kartonové krabice?

Odpověď č. 2:

Zadavatel konstatuje, že v zadávací dokumentaci stanovil maximální přípustný počet rolí v jednom balení na 10 kusů. Tento požadavek byl určen s ohledem na logistické, skladovací a manipulační potřeby zadavatele. Zadavatel proto nepřipouští navrhovanou změnu balení a trvá na dodržení uvedeného limitu.

Dotaz č. 3:

„Dle bodu 7.2. Zadávací dokumentace, konkrétně v části „Požadavky na shodu a atestace“, má být výrobek zdravotnickým prostředkem ve smyslu nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 a v souladu s tímto nařízením opatřen označením CE. Vzhledem k tomu, že primárním účelem daného výrobku je jeho využití při poskytování zdravotní péče, prosíme o potvrzení, že postačí, pokud daný výrobek splňuje technické požadavky uvedené v bodu 11.4. Zadávací dokumentace, a je doloženo, že

daný výrobek je způsobilý pro použití při poskytování zdravotní péče, tj. mj. tím, že splňuje příslušné normy pro předměty určené k přímému styku s lidským tělem.“

Odpověď č. 3:

Zadavatel trvá na splnění podmínek uvedených v bodu 7.2. Zadávací dokumentace, tj. na požadavku, aby výrobek byl zdravotnickým prostředkem ve smyslu nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/745 a byl opatřen označením CE.

Tento požadavek byl stanoven za účelem zajištění souladu s právními předpisy upravujícími uvádění zdravotnických prostředků na trh a jejich použití při poskytování zdravotní péče. Označení CE dle uvedeného nařízení představuje garanci, že výrobek splňuje požadavky na bezpečnost, jakost a funkčnost a prošel příslušným posouzením shody.

Zároveň je tento požadavek stanoven s ohledem na potřebu zachování aktuálnosti odebíraného sortimentu napříč všemi zdravotnickými zařízeními zadavatele a zajištění jednotného standardu kvality a bezpečnosti používaných výrobků.

Splnění technických požadavků dle bodu 11.4. Zadávací dokumentace ani doložení souladu s dílčími normami pro materiály přicházející do styku s lidským tělem nelze považovat za rovnocenné tomuto požadavku.

V Hradci Králové dne

Centrální zdravotnická zadavatelská s.r.o.