



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
w PILE
im. Stanisława Staszica
64-920 Piła, ul. Rydygiera 1



System
zarządzania
ISO 9001:2015
ISO 27001:2013
www.tuv.com
ID 9108628147

Dyrektor (067) 210 62 00
Centrala (067) 210 66 66
Fax (067) 212 40 85
e-mail: wspila@pi.onet.pl
www.szpitalpila.pl

Piła, dn. 17.02.2021 roku

FZP.III-241/17/21/ZO

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania pod hasłem: „**DROBNY SPRZĘT MEDYCZNY JEDNORAZOWEGO UŻYTKU III**”

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że w do wyżej wymienionego postępowania wpłynęły następujące pytania:

1) Pytanie

Pytanie do Umowy § 6 p.4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody się na dostarczanie towaru wyłącznie z dowodem dostawy, natomiast faktury będą dostarczane w postaci elektronicznej następnego dnia po opuszczeniu towaru z magazynu i wysyłane na wcześniej wskazany adres mailowy. Prośbę motywujemy ograniczeniami systemu operacyjnego, nie pozwalającego na dostarczenie faktury wraz z dostawą partii towaru. Zgoda pozwoli na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dostarczenie faktury na drugi dzień.

2) Pytanie

Zadanie 19

W związku z rejestracją na terenie RP maseczek tlenowych do resuscytacji w opakowaniach zbiorczych po 10 szt. i wynikającym z niego obowiązkiem sprzedaży asortymentu w pełnych opakowaniach zbiorczych, zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o zmianę ilości zamawianych produktów na opakowania i odpowiednie przeliczenie zapotrzebowania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Ilość opakowań należy zaokrąglić w górę.

3) Pytanie

Zadanie 19 Zapisy umowy

W związku z siedzibą firmy i magazynem znajdującymi się na terenie Niemiec zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie czasu dostawy do 4 dni roboczych w przypadku zwykłych dostaw oraz 2 dni w przypadku dostaw na „cito”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu dostaw dla danego zadania.

4) Pytanie

Dotyczy ogólnych warunków umowy:

1. Czy dla pakietu 18 Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy z 2 do 3 dni roboczych oraz zamówień "cito" z 1 do 2 dni roboczych? Aktualnie wymagane terminy mogą się okazać niemożliwe do dotrzymania, szczególnie dla zamówień "cito", w przypadku gdy zamówienie zostanie złożone w godzinach popołudniowych.

Odpowiedź: Zamawiający wydłuża czas dostawy do 4 dni roboczych w przypadku zwykłych dostaw oraz do 2 dni w przypadku dostaw na „cito” dla danego zadania.

5) Pytanie

Zadanie nr 1 poz. 1-3 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z uszczelnieniem w postaci podwójnego pierścienia na korku położonym na szczycie tłoka oraz płynnym przesuwie tłoka dzięki gumowego uszczelnieniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

6) Pytanie

Zadanie nr 4, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pompy o średnicy wewnętrznej drenu 1,24 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

7) Pytanie

Zadanie nr 6, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści licznik do igieł z wieczkiem przezroczystym i pojedynczym magnesem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

8) Pytanie

Zadanie nr 6, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści licznik do igieł z podwójnym magnesem lecz z nieprzezroczystym wieczkiem? W tym wypadku zastosowanie podwójnego magnesu, na każdej części pudełka, uniemożliwia wykonanie przezroczystego wieczka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

9) Pytanie

Zadanie nr 11, poz. 1-2 Ze względu na ułamkową wartość 1szt szczoteczki, zwracamy się z prośbą o zgodę na wycenę za opakowanie a'100szt, z przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę za 1 opakowanie – 100 szt.

10) Pytanie

Zadanie nr 17, poz. 1 Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający miał na myśli 50 sztuk przyrządu czy 50 opakowań po 40szt przyrządu (200szt)?

Odpowiedź: 50 sztuk przyrządu

11) Pytanie

Odnosnie pakietu nr 11 poz. 2: „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaofiarowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.

Odpowiedź: Zgodnie z zapytaniem ofertowym

12) Pytanie

Pytanie 1 – dotyczy pakietu 19

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 19 maseczki tlenowe kompatybilne do Cosycot i Pandy w rozmiarach: 00 średnica zew. 35mm, maska rozmiar 0 średnica zew. 52mm, maska rozmiar 1 średnica zew. 70mm oraz maska rozmiar 2 średnica zew. 80mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

13) Pytanie

Pytanie 1 – dotyczy §8 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację w/w ustępu w sposób następujący: „W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3 i/ lub 6, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3% wartości brutto opóźnionej dostawy”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapytaniem ofertowym

14) Pytanie

Dotyczy: ZADANIE NR 4 Czy Zamawiający oczekuje przedłużacza do pompy infuzyjnej z rotacją czy bez rotacji? Mamy w asortymencie oba warianty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapytaniem ofertowym