



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



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. 18.05.2021 roku

FZP.III – 241/19/21

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą: „**APARAT DO HODOWLI DROBNOUSTROJÓW Z KRWI I PŁYNÓW USTROJOWYCH**”.

Szpital Specjalistyczny w Piła informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1.

Pytania do umowy (Załącznik nr 4 do SWZ): § 5 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Faktura winna zawierać numer umowy, na podstawie której realizowana jest dostawa i dzierżawa lub zamówienia.”?

Odpowiedź: Zmawiający dodają zapis „lub zamówienia” w § 5 ust. 4

Pytanie nr 2.

Pytania do umowy (Załącznik nr 4 do SWZ): § 6 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Jeżeli w dostarczonej partii towaru Zamawiający stwierdzi wady jakościowe, ilościowe lub niezgodność artykułów z zamówieniem niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, który wymieni towar na wolny od wad w ciągu 5 dni roboczych od daty zawiadomienia, nie obciążając Zamawiającego kosztami wymiany.”?

Odpowiedź: Zmawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 3.

Pytania do umowy (Załącznik nr 4 do SWZ): § 6 ust. 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3 Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilościach i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy. Zamawiający zobowiązany będzie do udokumentowania poniesionych kosztów.”?

Odpowiedź: Zmawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 4.

Pytania do umowy (Załącznik nr 4 do SWZ): § 6 ust. 13 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego do dostarczenia przy dostawie partii towaru, aktualnych świadectw dopuszczenia do obrotu medycznego, atestów, gwarancji, itp. w języku polskim, które potwierdzają, że przedmiot umowy spełnia wszelkie wymogi w zakresie bezpieczeństwa. Zamawiający uzna za spełnienie warunku udostępnienie ich do bezpłatnego i całodobowego pobrania z biblioteki technicznej Wykonawcy udostępnionej na jego stronie internetowej pod adresem:

.....”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, § 6 ust. 13 otrzymuje brzmienie: „Wykonawca zobowiązany jest na żądanie Zamawiającego do dostarczenia przy dostawie partii towaru, aktualnych świadectw dopuszczenia do obrotu medycznego, atestów, gwarancji, itp. w języku polskim, które potwierdzają, że przedmiot umowy spełnia wszelkie wymogi w zakresie bezpieczeństwa lub zapewni całodobowy dostęp online do danych dokumentów na wskazanej stronie internetowej.”

Pytanie nr 5.

Pytania do umowy (Załącznik nr 4 do SWZ): § 8 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,5%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 6.

Pytania do umowy (Załącznik nr 4 do SWZ): § 8 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,3%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 7.

Pytania do umowy (Załącznik nr 4 do SWZ): § 8 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 8.

Pytania do umowy (Załącznik nr 4 do SWZ): § 8 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie łącznej wysokości kar umownych do 10%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 9.

Pytania do umowy (Załącznik nr 4 do SWZ): § 11 ust. 7 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Zmiana wynagrodzenia następuje na pisemny wniosek Wykonawcy zawierający uzasadnienie i szczegółowy sposób jego wyliczenia oraz szczegółowe uzasadnienie wpływu zmian, o których mowa w ust. 6 na wynagrodzenie Wykonawcy. Zmiana będzie mogła nastąpić po upływie miesiąca od dnia wejścia w życie zmian dotyczących przypadków określonych w ust. 6 powyżej, ze skutkiem od dnia wprowadzenia zmian. Powyższe nie dotyczy § 11 ust. 6 lit. a) gdzie zmiana nastąpi od daty wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 10.

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie reakcji serwisu w przypadku awarii aparatu, reakcja serwisu w czasie 48 h w dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 11.

Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację zapisu na: „w przypadku niesprawności aparatu przekraczającej 5 dni roboczych, oferent zobowiązany jest do zapewnienia aparatu zastępczego o porównywalnych parametrach na czas naprawy lub wymianę aparatu na sprawny”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 12.

Czy Zamawiający pod pojęciem „świadectwo wiarygodności oferenta” ma na myśli autoryzację producenta dotyczącą dystrybucji, promocji i sprzedaży produktów wymaganych w postępowaniu oraz świadczenia usług serwisu posprzedażowego w związku z tymi produktami?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga wpisu do KRS

Pytanie nr 13.

Czy Zamawiający pod pojęciem „świadectwo wiarygodności oferenta” wymaga dostarczenia co najmniej 3 pozytywnych opinii użytkowników z polskich laboratoriów dla potwierdzenia jakości aparatu do posiewu krwi i płynów ustrojowych oraz butelek, użytkujących aparat powyżej 1 roku?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga wpisu do KRS

Pytanie nr 14.

Jeżeli Zamawiający wymaga innego dokumentu niż wymienione w pytaniu 11 i 12, prosimy o konkretne wskazanie dokumentu, którego dotyczy zapis „świadectwo wiarygodności oferenta”.

Odpowiedź: Wpis do KRS

Pytanie nr 15.

Czy Zamawiający wymaga: zwalidowania butelek przez EUCAST pod względem możliwości wykonywania lekowrażliwości bezpośrednio z dodatniej butelki (RAST), potwierdzone stosownym dokumentem znajdującym się na stronie EUCAST?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza

Pytanie nr 16.

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku: „podłoża zapewniają wzrost również bakteriom o zwiększonych wymaganiach bez konieczności dodawania dodatkowych substratów do hodowli” – jeżeli będzie dotyczyło to prób o standardowych objętościach tzn. pow.0,5 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający uzna

Pytanie nr 17.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „podłoża pediatryczne zapewniają wzrost drobnoustrojom pobranym z innych płynów ustrojowych niż krew, szczególnie wymóg dotyczy płynu mózgowo-rdzeniowego” – jeżeli Zamawiający będzie miał możliwość posiewu materiałów innych niż krew, w tym płynu mózgowo-rdzeniowego od pacjentów pediatrycznych na pozostałych oferowanych podłożach?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 18.

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku i dopuści do zaoferowania aparat, który nie wymaga pomieszczenia klimatyzowanego, dla którego to aparatu zalecana temperatura pomieszczenia wynosi od 10-30°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 19.

Czy Zamawiający wymaga możliwości posiewu małych objętości krwi - minimum 0,5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza

Pytanie nr 20.

Mając na uwadze, iż obecnie na polskim rynku nie ma dostawcy, który oferuje etykiety na butelkach w języku polskim, czy Zamawiający dopuszcza zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2015,876 t.j.), by każdy pojedynczy egzemplarz dostarczanego towaru był

oznakowany etykietą handlową, która z uwagi na niewystarczającą ilość miejsca zawiera tylko zharmonizowane symbole lub rozpoznawalne kody (np. nazwę, nr katalogowy i nr serii)?

Uzasadnienie: Przepisy ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2015,876 t.j.), w Rozdziale 2 Wprowadzanie wyrobów do obrotu i wprowadzanie do używania oraz przekazywanie do oceny działania, w artykule 14 punkcie 1 wyraźnie dopuszczają, by wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej miały oznakowanie w języku polskim albo wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów. Każde zbiorcze opakowanie, które jest znacznie większe niż jednostkowe, ma oznakowanie w języku polskim oraz dodatkowo zawiera te same zharmonizowane symbole lub rozpoznawalne kody co opakowanie pojedyncze. Każdy produkt będący wyrobem medycznym lub wyrobem medycznym do diagnostyki in vitro oferowany przez Spółkę posiada również ulotkę w języku polskim dostępną w Bibliotece Technicznej po wcześniejszym zalogowaniu się w niej przez Kupującego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 21.

Dotyczy Warunki konieczne dotyczące aparatu:

Czy Zamawiający dopuści aparat nie starszy niż z 2018 roku, po pełnym przeglądzie i pełną gwarancją?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 22.

Dotyczy Warunki konieczne dotyczące aparatu:

Czy Zamawiający dopuści aparat z wbudowanym komputerem do którego można podłączyć drukarkę, mysz i klawiaturę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 23.

Dotyczy Warunki konieczne dotyczące aparatu:

Czy Zamawiający dopuści aparat którego warunki pracy są w zakresie temperatury 10-30 st. C ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza