

Nr sprawy D25M/251/N/11-29rj/20

Gdynia, dnia 03 LIP. 2020 r.

**Wykonawcy biorący
udział w postępowaniu**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „**Sukcesywne dostawy gazów medycznych wraz z dzierżawą butli dla Szpitali Pomorskich sp. z o.o. w trzech lokalizacjach.**”

Szpital Pomorskie Sp. z o. o. (dalej Zamawiający), na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, poniżej przedstawia odpowiedzi na pytania:

Pytanie nr 1 – dotyczy zadania nr 1

Jakiej pojemności Zamawiający posiada zbiorniki kriogeniczne na ciekły azot?

Odpowiedź: Zamawiający posiada zbiornik 2,6t netto/3,2t brutto, oraz naczynie Dewara - 30 kg.

Pytanie nr 2 – dotyczy zadania nr 1

Proszę o doprecyzowanie ilości ciekłego azotu w dostawach cyt.: „1 kurs tygodniowo oraz raz na dwa miesiące duże tankowanie”. Czy każde tankowanie będzie dotyczyło stacjonarnego zbiornika kriogenicznego czy również np. naczyń Dewara?

Odpowiedź: Naczynia Dewara – dostawa 1 raz w tygodniu, natomiast zbiornik kriogeniczny – 1 raz na dwa miesiące.

Pytanie nr 3 – dotyczy zadania nr 2

Co Zamawiający rozumie jako serwisowanie butli w zadaniu nr 2?

Odpowiedź: Musi to być butla legalizowana, w pełni sprawna.

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

Dział Zamówień Publicznych

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 467; fax +48 58 72 60 338

Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201

| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148

e-mail: zp@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

Pytanie nr 4 – dotyczy zadania nr 2

Ile butli własnych będących w posiadaniu PCChZiG (poz. 2 w zadaniu nr 2) w czasie trwania umowy będzie podlegało legalizacji?

Odpowiedź: Szpital PCChZiG posiada w użytkowaniu 49 butli 10-litrowych do tlenu medycznego i tyle należy przyjąć do legalizacji w trakcie trwania usługi.

Pytanie nr 5 – dotyczy zadania nr 3

Proszę o wykreślenie zapisu z zadania nr 3 cyt. "Poz. 1. Zawór dozujący nie wymagający stosowania dodatkowych filtrów oraz nie wymagający sterylizacji po każdym pacjencie", ponieważ butla z medycznym podtlenkiem azotu nie posiada takiego zaworu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie zapisu.

Pytanie nr 6 – dotyczy zadania nr 5

Proszę o przeniesienie z zadania nr 5 pozycji nr 1 (Dwutlenek węgla medyczny 7,5 kg x 1 butla) do zadania nr 7, ponieważ zarówno dwutlenek węgla medyczny do laparoskopii jak i do krioterapii są wyrobami medycznymi i celowe byłoby umieszczenie ich w tym samym zadaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody – podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 7 – dotyczy zadania nr 5

Czy Zamawiający w SIWZ dla zadania nr 5 w pozycji 2-3, opisującej zakres pracy przepływomierza od 0,5 – 15 l/min dopuści również większy jego zakres od 0 l/min - 25 l/min? Większy, a zarazem szerszy zakres pracy przepływomierza pozwala korzystniej dostosować podawanie tlenu medycznego dla pacjenta. Bieżący zapis uniemożliwia udział w przetargu innym oferentom, co ogranicza konkurencyjność. Ponadto Zamawiający w SIWZ w opisie wymaga aby waga napełnionej butli wraz zaworem wynosiła do 4 kg. W kraju nie ma producenta takich butli. Zapis ten powoduje, iż cena dzierżawy butli jest niewspółmiernie wysoka do butli, które napełnione wraz z zaworem ważyłyby jedynie 4,8 kg. Określenie wagi butli pełnej 2 litrowej w przedmiocie zamówienia do 4kg jest tym bardziej niezrozumiałe, ponieważ Zamawiający w tym samym punkcie nie opisuje tego kryterium do butli 5 litrowej z zaworem zintegrowanym. Mając na względzie optymalizację ceny, czy Zamawiający dopuści również napełnione butle 2 l aluminiowe z zaworem zintegrowanym z wagą do 4,8 kg

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

Dział Zamówień Publicznych

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 467; fax +48 58 72 60 338

Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201

| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148

e-mail: zp@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

spełniające warunek przystosowania do pracy w warunkach wysokiego pola magnetycznego – w pomieszczeniach MRI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

Pytanie nr 8 – dotyczy zadania nr 5

Zamawiający w SIWZ dla zadania nr 5 w celu potwierdzenia wymagań określa, iż Wykonawca musi posiadać dokument wydany przez niezależną akredytowaną jednostkę badawczą lub techniczną potwierdzającą wagę butli. Czy Zamawiający uzna świadectwo sprawdzenia wagi pełnej butli wraz z zaworem zintegrowanym wystawione przez Obwodowy Urząd Miar podlegający Głównemu Urzędowi Miar w Warszawie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zmienia powyższy zapis na „ten dokument będzie wymagany na etapie realizacji umowy”. Zamawiający uzna takie świadectwo.

Pytanie nr 9 – dotyczy zadania nr 5

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie butle wraz z zaworem z zadania nr 5 (poz. 2 i poz. 3) były przystosowane do pracy w warunkach wysokiego pola magnetycznego – w pomieszczeniach MRI?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 10 - dotyczy zadania nr 7

Proszę o przeniesienie do zadania nr 7, pozycji nr 1 z zadania nr 5, ponieważ zarówno dwutlenek węgla medyczny do laparoskopii jak i do krioterapii są wyrobami medycznymi i celowe byłoby umieszczenie je w tym samym zadaniu. Ponadto umiejscowienie w jednym zadaniu większej ilości butli z dwutlenkiem węgla medycznym umożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszej oferty w przetargu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody – podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 11 – dotyczy zadania nr 4

W związku z tym, iż Zamawiający stosuje gaz: mieszaninę tlenu medycznego i podtlenku azotu w proporcjach 50%/50% **w położnictwie**, to czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego 50% tlenu i 50% podtlenku azotu, który oprócz wskazania do stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, **posiada wskazania do**

stosowania i określony sposób podawania w położnictwie (punkt 4.1 *Wskazania do stosowania* i punkt 4.2 *Dawkowanie i sposób podania*), zawarte w Charakterystyce Produktu Leczniczego? Informacje zawarte w ChPL są jedynym wiążącym kryterium medycznym co do zastosowania produktu leczniczego, opartym na badaniach klinicznych i zawierają zamknięty katalog wskazań do stosowania. Ważę zapisów zawartych w charakterystyce produktu leczniczego oraz braku ich swobodnej interpretacji podkreśla również w orzecznictwie wyrok KIO z dn. 1.06.2012 sygn. 1004/12. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają być użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem medycznym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 05.12.1996 ze zmianami, Dz. Ustaw z 2011r. nr 277 poz. 1634. Prosimy o skonsultowanie powyższego pytania z Kierownikiem Apteki Szpitalnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 12 - dotyczy zadania nr 4

Czy dla zapewnienia pacjentkom bezpieczeństwa mikrobiologicznego Zamawiający wymaga zaoferowania jednorazowych wyrobów medycznych: ustników z filtrem kierunkowym o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej oraz filtracji wirusowej nie mniejszej niż 99,999% i potwierdzenia tego parametru oświadczeniem producenta lub kartą produktu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 13 - dotyczy zadania nr 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zaworu dozującego zintegrowanego z zaworem wydechowym i tworzącego ze standardowymi, jednorazowymi wyrobami medycznymi (filtr i ustnik) bezpieczny układ niepozwalający na powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego i tworzący z wnętrza zaworu tzw. **strefę bezdotykową**, niewymagającą dezynfekcji, zabezpieczoną przed przypadkową ingerencją? – „**strefa bezdotykowa** – obejmuje wszystkie powierzchnie, które nie mają bezpośredniego (za pośrednictwem rąk personelu, pacjentów oraz sprzętu medycznego) kontaktu z pacjentem (m.in. podłogi, ściany, okna); ryzyko kontaminacji tych obszarów jest niewielkie oraz przeniesienia na pacjenta znajdującego się na powierzchni ewentualnego zanieczyszczenia”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Szpitale Pomorskie Sp. z o.o.

Dział Zamówień Publicznych

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 467; fax +48 58 72 60 338

Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201

| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148

e-mail: zp@szpitalepomorskie.eu | szpitalepomorskie.eu

Pytanie nr 14 – dotyczy zadania nr 4

Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentek podczas porodu, Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu gwarantującego bezpieczeństwo mikrobiologiczne, czyli możliwość dezynfekcji jego zewnętrznych powierzchni, zgodnie z procedurami szpitalnymi (Plan Higieny Szpitalnej). Zawór dozujący jest tzw. **strefą dotykową** – czyli podlegającą dezynfekcji. – „**strefa dotykowa** - obejmuje wszystkie powierzchnie, z którymi pacjent i personel kontaktują się często, ale które nie zostały skażone biologicznym materiałem ludzkim; z uwagi na częsty kontakt za pośrednictwem rąk lub sprzętu medycznego ryzyko kontaminacji tych obszarów jest duże oraz przeniesienie znajdującego się na tych powierzchniach zanieczyszczenia na każdą kontaktującą się z nimi osobę (m.in. kłamki, uchwyty, kontakty, słuchawki telefoniczne, poręcze krzeseł, blaty robocze, strefa wokół umywalki”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 15 – dotyczy zadania nr 4

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentek podczas porodu, Zamawiający dopuści zaoferowanie zaworu dozującego, którego wnętrze tworzy tzw. strefę bezdotykową, czyli nie wymaga ingerencji w jego strukturę, ale producent przewidział możliwość dezynfekcji lub sterylizacji zaworu w przypadku podejrzenia jego kontaminacji zgodnie z Procedurą dezynfekcji powierzchni skażonych materiałem organicznym i zawarł takie informacje w instrukcji obsługi, a zawór jest zabezpieczony przed przypadkową ingerencją osób nieuprawnionych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 16 – dotyczy zadania nr 1

Prosimy Zamawiającego o podanie dokładnego miejsca dostawy azotu ciekłego medycznego.

Odpowiedź: Azot ciekły medyczny będzie dostarczany do: Szpitala Morskiego im. PCK oraz do Szpitala Św. Wincentego a'Paulo.

Pytanie nr 17 – dotyczy zadania nr 1

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli pisząc, aby uwzględnić w cenie 1 kg azotu koszty ubezpieczenia oraz innych czynności niezbędnych do wykonania przedmiotu zamówienia?

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

Dział Zamówień Publicznych

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 467; fax +48 58 72 60 338

Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201

| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148

e-mail: zp@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli na przykład sprawdzenie zaworu bezpieczeństwa raz w roku.

Pytanie nr 18 – dotyczy zadania nr 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jaki posiada zbiornik/pojemnik na azot ciekły medyczny oraz jakiej jest pojemności.

Odpowiedź: Szpital Morski – zbiornik 2,6t netto/3,2t brutto, Szpital Św. Wincentego a’Paulo – zbiornik Dewara - 30 kg

Pytanie nr 19 – dotyczy zadania nr 2 poz. 2,3,4

Pragniemy poinformować Zamawiającego, że serwisowanie i legalizacja butli są usługami dodatkowo płatnymi, przy czym czas wykonania legalizacji to ok. 8-12 tygodni.

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy butli będących własnością Zamawiającego, gdyż napełnienie butli własnych klienta trwa ok. 2 tygodni.

Odpowiedź: Cena oferty ma obejmować legalizację, Zamawiający wymaga terminu dostawy butli będących własnością Zamawiającego po odbytej legalizacji nie dłużej, niż do 14 dni roboczych. Zapis powyższy zostanie wprowadzony do umowy na etapie sporządzania umowy z wybranym Wykonawcą.

Pytanie nr 20 – dotyczy zadania nr 4

Czy fabrycznie oryginalny (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek) zawór dozujący ze wszystkim elementami składowymi w/w zaworu dozującego, niezbędnymi do prawidłowego działania do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O₂ i 50% N₂O), ma być jednoelementowy, nierozkręcalny tzn. nie będzie w nim żadnych elementów, które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i może skutkować ryzykiem powstania nieszczelności całego układu do podawania mieszaniny? Jakakolwiek możliwość rozmontowania zaworu (w tym również przez personel medyczny) może spowodować również jego przypadkowe uszkodzenie, a niewłaściwy montaż może doprowadzić do obniżenia jego wydajności, utraty i/lub związanych z tym kosztów naprawy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 21 – dotyczy zadania nr 4

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), którego wewnątrz (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji (w sytuacjach wskazanych lub zalecanych przez Producenta), poprzedzonej koniecznością rozłożenia zaworu dozującego oraz wyczyszczeniem jego elementów składowych, zgodnie z zaleceniami producenta (instrukcja obsługi)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 22 – dotyczy zadania nr 4

Czy pracownik wykonawcy, który będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O) ma posiadać odpowiednią wiedzę i umiejętności w tym zakresie, potwierdzone stosownym imiennym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazu? Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej, Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym terminie wymienionego powyżej certyfikatu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 23 – dotyczy zadania nr 4

Czy w celu zachowania pełnej kompatybilności oraz bezpieczeństwa terapii, Zamawiający wymaga, aby zaoferowany zawór dozujący do podawania mieszaniny gazów medycznych tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O) oraz pozostałe części składowe systemu np. maski, filtry, jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem, pochodziły od jednego producenta? Lub w przypadku gdy pochodzą od innych producentów Zamawiający będzie wymagał dostarczenia oświadczenia wytwórcy zaworu dozującego o kompatybilności z zaoferowanym osprzętem jednorazowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 24 – dotyczy zadania nr 4

Gaz mieszanka podtlenku azotu 50% i tlenu 50% jest przeznaczona między innymi do krótkotrwałego podawania podczas akcji porodowej. Zdarza się jednak, że poród trwa kilka godzin,

czy w związku z tym Zamawiający wymaga, aby możliwe było podawanie leku (mieszaniny gazów, podtlenku azotu 50% i tlenu 50%) do 6 godzin bez konieczności kontroliowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego? Zapis w CHPL mówiący o braku konieczności wykonania badań krwi powoduje, że odpowiedzialność za działania niepożądane spoczywa na producencie leku. Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie Charakterystyki produktu leczniczego oferowanej mieszaniny gazów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 25 – dotyczy zadania nr 4

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia mieszaniny gazów: tlen medyczny 50%/podtlenek azotu medyczny 50%, gotowej do użycia zaraz po dostarczeniu do siedziby Zamawiającego, bez konieczności zastosowania dodatkowych czynności i procedur mających na celu przygotowanie do bezpiecznego i zgodnego z zalecaniami zawartymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego podania w/w mieszaniny? (Z wyłączeniem sytuacji, gdy w związku z właściwościami fizycznymi mieszaniny gazów tlen medyczny 50%/podtlenek azotu medyczny 50%, dochodzi do wywołania niestabilności leku (zmniejszenie działania znieczulającego/ryzyko hipoksji – tj. w warunkach transportu poniżej - 5°C)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 26 – dotyczy zadania nr 4

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany zawór dozujący nie wymagał konieczności dokonywania jego przeglądu i serwisu zgodnie z zaleceniami producenta, podczas całego okresu trwania umowy z Zamawiającym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga takiego parametru.

Pytanie nr 27 – dotyczy zadania nr 4

Czy Zamawiający w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy w zakresie zadania nr 4, spełniają wymagania określone przez Zamawiającego wymaga dołączenia do oferty instrukcji obsługi zaworu

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

Dział Zamówień Publicznych

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 467; fax +48 58 72 60 338
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

dozującego do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O)?

Odpowiedź: Katalog dokumentów, które Wykonawca składa na wezwanie, został wskazany w rozdziale VIII SIWZ i w tym zakresie Zamawiający nie zmienia treści SIWZ.

Pytanie nr 28 – dotyczy zadania nr 1

1. Jakich lokalizacji dotyczą dostawy ciekłego azotu?
2. Jakie pojemności mają butle/zbiorniki znajdujące się w poszczególnych lokalizacjach?
3. Jak często będą się odbywać dostawy ciekłego azotu w poszczególnych lokalizacjach?

Odpowiedź: Szpital Morski – zbiornik 2,6t netto/3,2t brutto, Szpital Św. Wincentego a’Paulo – naczynie Dewara - 30 kg. Dostawy będą odbywać się 1 raz na tydzień – naczynie Dewara, 1 raz na dwa miesiące – dostawa do zbiornika.

Pytanie nr 29 – dotyczy Projektu Umowy – zał. nr 6 do SIWZ

&3 pkt. 2 – z treści :

Ceny jednostkowe za poszczególne partie zamawianego asortymentu naliczane będą zgodnie z cenami podanymi w Formularzu Asortymentowo-Cenowym stanowiącym integralną część Umowy. Podane ceny zawierają wszelkie koszty związane z dostawą i wniesieniem do Magazynu asortymentu do lokalizacji wskazanych w §4 poniżej.

na treść:

Ceny jednostkowe za poszczególne partie zamawianego asortymentu naliczane będą zgodnie z cenami podanymi w Formularzu Asortymentowo-Cenowym stanowiącym integralną część Umowy. Podane ceny zawierają wszelkie koszty związane z dostawą do Magazynu asortymentu do lokalizacji wskazanych w §4 poniżej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na tę zmianę w projekcie umowy.

Pytanie nr 30 – dotyczy Projektu Umowy – zał. nr 6 do SIWZ

&3 pkt. 3 – z treści :

Zamawiający przekaże należność za faktycznie dostarczony asortyment, zgodnie z zamówieniem, o którym mowa w §4 ust. 1 na konto Wykonawcy na rachunek wskazany na fakturze VAT w terminie **60 dni** od daty doręczenia Zamawiającemu faktury, przy czym faktura doręczona zostanie

Zamawiającemu w tym samym dniu, co dostarczony przedmiot Umowy. Za datę dokonania płatności Strony uznają dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.

na treść:

Zamawiający przekaże należność za faktycznie dostarczony asortyment, zgodnie z zamówieniem, o którym mowa w §4 ust. 1 na konto Wykonawcy na rachunek wskazany na fakturze VAT w terminie **60 dni** od daty doręczenia Zamawiającemu faktury. Wraz z dostawą Zamawiający otrzyma dokument dostawy DDZ. Po sprawdzeniu zgodności zamówienia, DDZ zostanie podpisany przez Zamawiającego i Wykonawcę. Na podstawie podpisanego dokumentu niezwłocznie zostanie wygenerowana faktura. Za datę dokonania płatności Strony uznają dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższą zmianę do projektu umowy. **Zamawiający dodaje zapis:** „Wraz z dostawą Zamawiający otrzyma dokument dostawy DDZ. Po sprawdzeniu zgodności zamówienia, DDZ zostanie podpisany przez Zamawiającego i Wykonawcę. Na podstawie podpisanego dokumentu niezwłocznie zostanie wygenerowana faktura”. **Dodany zapis będzie dotyczyć dostaw tylko dla zadania nr 1 i zadania nr 6.**

Pytanie nr 31 – dotyczy Projektu Umowy – zał. nr 6 do SIWZ

&3 pkt. 6 – z treści :

Adresem przekazania faktury, w przypadku przekazywania jej w wersji papierowej jest lokalizacja: ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia. Ponadto Wykonawca jest zobowiązany z chwilą doręczenia faktury w wersji papierowej przesłać ją w wersji elektronicznej na adres mailowy: faktury@szpitalpomorskie.eu oraz apteka@szpitalpomorskie.eu.

na treść:

Adresem przekazania faktury, w przypadku przekazywania jej w wersji papierowej jest lokalizacja: ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia. Wykonawca zamiast doręczenia faktury w wersji papierowej może przesłać ją w wersji elektronicznej na adres mailowy: faktury@szpitalpomorskie.eu oraz apteka@szpitalpomorskie.eu.

Wyjaśnienie: Ograniczenia systemowe nie pozwalają na wystawienie równocześnie faktur w wersji elektronicznej oraz papierowej.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy w tym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 32 – dotyczy Projektu Umowy – zał. nr 6 do SIWZ

&4 pkt. 4 – z treści : proszę o wykreślenie w zakresie pakietu nr 1

Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć:

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.
Dział Zamówień Publicznych

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 467; fax +48 58 72 60 338
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

-
- do każdej partii towaru metki fabryczne, etykiety, numer katalogowy, numer serii, daty ważności celem ewentualnej reklamacji całości lub części towaru przez Zamawiającego,
 - towar odpowiednio opakowany i oznaczony,
 - ulotki w języku polskim, zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje,
 - instrukcję w języku polskim dotyczącą magazynowania i przechowywania asortymentu – przy pierwszej dostawie oraz każdorazowo w przypadku zmiany takiej instrukcji.


Wprowadzenie powyższych zmian do specyfikacji i umowy umożliwi nam złożenie oferty jak i równorzędną współpracę Wykonawcy i Zamawiającego przy realizacji zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśla powyższego zapisu z projektu umowy, natomiast Wykonawca może dostarczyć dokumenty zawierające informacje jak wyżej, umożliwiające identyfikację i reklamację dostarczonego asortymentu lub np. wydruk dowodu dostawy.

WSZYSTKIE WPROWADZONE ZMIANY LUB UZUPEŁNIENIA ZASTĘPUJĄ LUB UZUPEŁNIAJĄ ZAPISY SIWZ W ODPOWIEDNIM ZAKRESIE.

Przewodnicząca
Komisji Przetargowej
Beata Martyn-Mrozowska

DYREKTOR
DS. ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I IT


mgr Beata Martyn-Mrozowska

