



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26
tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zampub@zozsanok.pl, www.zozsanok.pl

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS
ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

Rachunek bankowy nr 85 8642 0002 2001 0060 1685 0003 Podkarpacki Bank Spółdzielczy o/Sanok

SPZOZ/SAN/ZP/6/2012

Sanok, dnia 05.01.2012r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/01/2012 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników i materiałów kontrolnych do analizatora SYSMEX K-4500 wraz z serwisowaniem oraz dzierżawa analizatora kompatybilnego z posiadanym SYSMEX K-4500 dla SPZOZ w Sanoku.

Udzielono odpowiedzi na zapytania Wykonawców:

DOTYCZY SIWZ oraz projektu umowy

* Pytanie nr 1 – dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca był podmiotem upoważnionym przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności konserwacji, przeglądów i obsługi serwisowej analizatora Sysmex K-4500, zgodnie z art. 90 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., na potwierdzenie czego zostanie dołączone do oferty oświadczenie Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

* Pytanie nr 2 – dotyczy SIWZ Rozdział XII, pkt. 2.4 ppkt.2:

Zamawiający w punkcie tym odwołuje się do nieobowiązującej ustawy z dnia 20 kwietnia 2004 r. o wyrobach medycznych.

Czy Zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca na potwierdzenie, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, załączył do oferty, w stosunku do produktów zakwalifikowanych jako wyroby medyczne, dokumenty zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679 z późn. zm.)?

Odpowiedź: SIWZ Rozdział XII, pkt.2.4 ppkt 2 otrzymuje brzmienie:

Produkty zakwalifikowane jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych:

- dla wszystkich klas wyrobu medycznego – odpowiednia deklaracja zgodności,
- dla następujących klas wyrobu medycznego: klasa I sterylne, klasa I z funkcją pomiarową, klasa II a, klasa IIB, klasa III - certyfikat zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi dla danych wyrobów medycznych wydany przez uprawnioną jednostkę notyfikowaną,

c) dla wszystkich klas wyrobu medycznego, za wyjątkiem klasy I i II a gdy pierwsze jego wprowadzenie do obrotu i stosowania nastąpiło w innym niż Polska kraju Unii Europejskiej (w takim przypadku należy złożyć stosowne oświadczenie), zgodnie z przepisami powołanej na wstępie ustawy o wyrobach medycznych - świadectwo zgłoszenia (wpis) w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

W przypadku dołączenia dokumentów innych niż wymienione w punktach powyżej, a uwzględnionych w szczególności w przepisach przejściowych ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca składając te dokumenty musi dołączyć do oferty stosowne wyjaśnienie.

*** Pytanie nr 3 – dotyczy projektu umowy §4 ust. 4**

Prosimy o dodanie po słowach „(...) stawki ustalonego czynszu” zwrotu „za wyjątkiem ustawowej zmiany stawki podatku od towaru i usług (VAT)”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie po słowach „(...) stawki ustalonego czynszu” zwrotu „za wyjątkiem ustawowej zmiany stawki podatku od towaru i usług (VAT)”.

*** Pytanie nr 4 – dotyczy projektu umowy § 9 ust. 5**

Prosimy o dodanie ust. 5 w brzmieniu:

„Na wypadek zwłoki Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu ponad 30 dni licząc od terminu zapłaty, za wyjątkiem sytuacji określonej w ust. 4, Wykonawca będzie uprawniony do powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw do dnia zapłaty całości zaległych należności”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie ust.5 w brzmieniu: „Na wypadek zwłoki Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu ponad 30 dni licząc od terminu zapłaty, za wyjątkiem sytuacji określonej w ust. 4, Wykonawca będzie uprawniony do powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw do dnia zapłaty całości zaległych należności”.

*** Pytanie nr 5 – dotyczy projektu umowy § 13**

Prosimy o uzupełnienie zapisu po słowach „[...] bez zgody Zamawiającego” zwrotem, „a zgody takiej Zamawiający nie może odmówić”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

UWAGA!!!

Wobec udzielonych wyjaśnień na zapytania Wykonawców mających wpływ na zaofiarowany przedmiot zamówienia, należy indywidualnie uwzględnić zmiany w ofercie w formularzu cenowym przedmiotu zamówienia.

Z poważaniem,