

SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PEKAO S.A. 57 1240 6292 1111 0010 7358 3739



Nasz znak:
EP/220/13/2018/2

Data:
05.03.2018r.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/13/2018, pn. Dostawa i montaż wyposażenia w meble medyczne i niemedyczne, dozowniki, kosze, podajniki na ręcznik dla Centralnej Diagnostyki Obrazowej dla SPWSZ w Szczecinie w lokalizacji Szpital Zdunowo ul. Sokołowskiego 11

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zmianami), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespólny w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmieniono jej treść:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 1

W związku z ukazaniem się postępowania proszę o wyjaśnienie, Załącznik nr 1.5 do SIWZ poz. 1 Dozownik do mydła. W ww. dokumencie opisany jest dozownik firmy Merida DIN, został on wycofany z sprzedaży oraz zastąpiony modelem DNITS. Specyfikacja jest napisana w taki sposób iż nie można zaproponować innego dozownika a niżeli DIN którego już nie ma w sprzedaży oraz stany magazynowe zostały wysprzedane. W związku z powyższym proszę o zmianę załącznika 1.5 do SIWZ w taki sposób a żeby było można zastosować produkty dostępne w tej jednej pozycji, lub w wszystkich w taki sposób a żeby było można zastosować produkty równoważne innego producenta co nie spowoduje naruszenia zasad uczciwej konkurencji.

Odp. Zamawiający informuje, że dokonuje zmiany w załączniku 1.5 poz. 1. otrzymuje brzmienie:

Dozownik na mydło w płynie

- dozownik wykonany z tworzywa ABS, kolor biały
- posiada okienko do kontroli ilości mydła
- możliwość szybkiego montażu/ demontażu pompki dozującej i zbiornika na mydło
- pojemność dozownika 800ml
- możliwość szybkiego montażu/ demontażu przycisku łokciowego
- dozownik zamykany na klucz (zamek na klucz w dolnej części dozownika)
- wyposażony w zestaw montażowy (kołki, śruby)
- wymiary dozownika: głębokość: 11,5cm, wysokość: 25cm, szerokość: 11,5cm (+/- 0,5cm).

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym Załączniku nr 1.1-1.5 do SIWZ: Wymogi i parametry techniczno-eksploatacyjne dla zadania nr 1-3, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

ZESTAW 2

czy zamawiający dopuści w zadaniu nr 3:

poz.1 – dozownik o pojemności 1000ml i wymiarach głębokość: 15,5cm, wysokość: 22cm, szerokość: 15,5cm

poz.2 – dozownik płynów dezynfekcyjnych wykonany z aluminium o wymiarach:

Lokalizacje:
71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala: 91 813 90 00
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11
Centrala: 91 442 72 00, 91 442 72 13
Fax. 91 462 04 94

głębokość: 16cm, wysokość: 28,5cm, szerokość: 8cm spełniające pozostałe wymogi siwz?
poz.4 – podajnik o wymiarach: Wysokość: 39 cm, Szerokość: 33 cm, Głębokość: 25 cm i ucinający kolejne porcje ręcznika papierowego o długości ok 26cm?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW 3

Dotyczy zadania 2.

Zamawiający wymaga aby zgodnie z rozdział VI punkt 4 poz 5

dokumentu potwierdzającego zgłoszenie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu dla oferowanego przedmiotu zamówienia z podaniem typu lub modelu - dotyczy wyrobów medycznych w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, deklarację zgodności dotyczy załącznika nr 1. 3 poz.1 i poz. 2 – dotyczy zadania 2,

żądamy usunięcia tej pozycji ponieważ Dnia 18 września 2010 r. weszła w życie nowa ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2017 r. poz. 211). Na podstawie art. 140 niniejszej ustawy utraciła moc ustawa z dnia 20 kwietnia 2004 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 93, poz. 896, z późn. zm.) na mocy której był prowadzony Rejestr Wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za wprowadzenie do obrotu i do używania. Zgodnie z art. 64 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. *Prezes Urzędu gromadzi dane pochodzące ze zgłoszeń i powiadomień na informatycznych nośnikach danych zabezpieczonych przed dostępem osób trzecich.* Ustawa o wyrobach medycznych nie nakłada obowiązku wydawania potwierdzenia dokonania zgłoszenia.

Odp. Zmawiający zmienia rozdział VI punkt 4 ppkt 5 SIWZ nadając mu następujące brzmienie: „dokumentów potwierdzających zgłoszenie oferowanych wyrobów jako wyrobów medycznych lub wpisanie tych wyrobów do bazy danych o wyrobach medycznych prowadzonej przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub do Europejskiej Bazy Danych o Wyrobach Medycznych (EUDAMED) wraz z informacją o podmiotach odpowiedzialnych za wprowadzenie do obrotu oferowanych wyrobów z podaniem typu lub modelu - dotyczy wyrobów medycznych w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, deklarację zgodności dotyczy załącznika nr 1. 3 poz.1 i poz. 2 –dotyczy zadania 2”.

Dotyczy zadania 1

Zamawiający wymaga aby zgodnie z rozdział VI punkt 4 poz 4

certyfiakat ISO 9001:2008 oraz ISO 13485:2003 lub certyfikaty równoważne obejmujące certyfikację zarządzanie jakością wyrobów zakresie projektowania, produkcji, instalacji oraz wykonania czynności serwisowych dla specjalizowanych mebli medycznych - dotyczy załącznika nr 1.2 w zadaniu 1, prosimy o dopuszczenie atestu lub całkowicie o usunięciu tego zapisu

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego
Małgorzata Usielska