



**SZPITAL SPECJALISTYCZNY**  
w PILE  
im. Stanisława Staszica  
64-920 Pila, 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](mailto:wspila@pi.onet.pl)  
[www.szpitalpila.pl](http://www.szpitalpila.pl)

Piła, dn. 19.12.2019 roku

NZP.III-240/69/19

***Wszyscy uczestnicy postępowania***

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą: „**Odczynniki i materiały eksploatacyjne wraz z dzierżawą analizatora**” Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że w do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

**Pytanie nr 1**

**Dotyczy: § 1 ust. 3 Umowa – Projekt**

Prosimy o potwierdzenie, iż doszło do omyłki pisarskiej we wzorze umowy w par.1 pkt.3, i że zamiast zapisu „Wykonawca w ramach ceny przedmiotu umowy dokona instalacji aparatu oraz przeszkoli personel Zamawiającego w zakresie obsługi urządzenia w terminie do 14 dni od dnia podpisania umowy” wiążącym będzie termin zadeklarowany przez Wykonawcę, zgodnie z kryteriami oceny ofert, tj. w zakresie od 21 do 30 dni?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza i zmienia omyłkowy zapis.**

**Pytanie nr 2**

**Dotyczy: § 2 ust. 1 Umowa Dzierżawy**

Prosimy o potwierdzenie, iż doszło do omyłki pisarskiej we wzorze umowy dzierżawy w par.2 pkt.1, i że zamiast zapisu „Wydzierżawiający daje „Dzierżawcy” instrukcję obsługi urządzenia w języku polskim, całość dokumentacji technicznej niezbędnej do prawidłowego korzystania z urządzenia oraz zapewnia montaż aparatu i przeszkolenie w zakresie jego obsługi w terminie do 14 dni od dnia podpisania umowy” wiążącym będzie termin zadeklarowany przez Wykonawcę, zgodnie z kryteriami oceny ofert, tj. w zakresie od 21 do 30 dni?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza i zmienia omyłkowy zapis.**

**Pytanie nr 3**

**Dotyczy: Załącznik nr 2 a do SIWZ poz 9.**

Czy Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji dla zestawu 9 wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta i jego siedzibą poza granicami RP ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 4**

**Dotyczy: Rozdział 3 pkt 3.6 SIWZ.**

Dotyczy zapisu z rozdz. 3 pkt 3.6 SIWZ: „Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach

medycznych (Dz. U. z 2019 r. Nr 175) – deklaracja zgodności z CE”. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku gdy dany produkt nie został zaklasyfikowany jako wyrób medyczny zgodnie o ustawą o wyrobach medycznych powyższy wymóg takich produktów nie dotyczy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Jeżeli dany wyrób medyczny nie podlega wpisowi do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania, należy załączyć oświadczenie z uzasadnieniem, dlaczego wpisowi nie podlega.**

*Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.*