

znak sprawy: ZP/220/96/17

Szczecin, dnia 17 listopada 2017r

w sprawie: przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest dostawa wkładów i drenów do strzykawk
automatycznej DH

Wyjaśnienia 2

W związku z wpływaniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

Pytanie do zał. nr 2 Formularz cen jednostkowych

Czy Zamawiający oczekuje aby zaproponowany produkt – zestawy do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Optivantage DH był certyfikowany i dopuszczony do użytkowania przez producenta OPITVANTAGE DH.

Odpowiedź

Zamawiający w odpowiedzi dokonuje poniższej modyfikacji pkt VIII pkt 4 siwz w następujący sposób:

I. Wykreśla się pkt VIII ppkt 4 siwz w całości i w to miejsce wprowadza się pkt VIII ppkt 4 w następującym brzmieniu:

„4. W celu potwierdzenia, że przedmiot zamówienia jest zgodny z wymaganiami Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty, której wzór stanowi załącznik nr 1 do SIWZ:

4.1. oświadczenie o dopuszczeniu oferowanych wyrobów do obrotu i używania na terytorium RP – zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2017.211 t.j. z dnia 2017.01.17). – zgodnie z załącznikiem nr 3 do formularza oferty;

4.2. dokumenty w postaci ulotek, katalogów (kart katalogowych) broszur lub innych dokumentów określanych dalej jako „materiały informacyjne producenta”, potwierdzających, że oferowane wyroby posiadają parametry i właściwości określone w załączniku nr 2 do formularza oferty (formularz cen jednostkowych) z wyraźnym zaznaczeniem, których pozycji dotyczą, zawierające co najmniej:

- wskazanie producenta oraz nazwy wyrobu,
- wskazanie wszystkich oferowanych rozmiarów wraz z ich numerami katalogowymi (jeśli posiadają numery katalogowe);

4.3. materiały informacyjne winny być wystawione przez producenta oferowanego wyrobu bądź jego autoryzowanego przedstawiciela. W przypadku, gdy producent lub autoryzowany przedstawiciel producenta oferowanego wyrobu ma siedzibę poza granicami RP materiały informacyjne winny być załączone w języku obcym wraz z tłumaczeniem na język polski. Na materiałach informacyjnych winien znajdować się np. znak firmowy (logo) producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, względnie inna informacja świadcząca o tym, że materiały zawierają dane opracowane przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta.

UWAGA:

w przypadku, gdy dokumenty wymienione w ppkt 4.3. nie będą zawierały informacji, o których mowa w ppkt 4.2, zamawiający dopuszcza możliwość załączenia do oferty oświadczenia wystawionego przez producenta bądź autoryzowanego przedstawiciela producenta zawierającego wymagane informacje.

Na materiałach informacyjnych winien znajdować się np. znak firmowy (logo) producenta względnie inna informacja świadcząca o tym, że w/w materiały zawierają dane opracowane przez producenta. Natomiast inne materiały informacyjne, które zostały wystawione przez producenta na potrzeby prowadzonego postępowania przetargowego winny być podpisane przez producenta i opatrzone pieczęcią firmową producenta oraz pieczęcią imienną osoby składającej podpis.

*4.4. Oświadczenie producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta strzykawk
automatycznej OPTIVANTAGE DH potwierdzające, że zaoferowane wyroby są kompatybilne ze strzykawką automatyczną OPTIVANTAGE DH”*

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe wyjaśnienia oraz zapisy podczas sporządzania i składania ofert.

Z poważaniem

.....
DYREKTOR SPSK-2

Sporządził: Przemysław Frączek
Tel. 91-466-10-87



Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM w Szczecinie
al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin
Numery telefonów: centrala tel. 91 466 10 00,
Sekretariat Dyrektora oraz
Zastępcy Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 91 466 10 10, fax 91 466 10 15
KRS: 0000018427, NIP: 955-19-08-958, REGON: 000288900
Strona internetowa: www.spsk2-szczecin.pl adres e-mail: spsk2@spsk2-szczecin.pl

