



**Mazowieckie Centrum Leczenia Chorób Płuc i Gruźlicy**

ul. Narutowicza 80, 05-400 Otwock, tel. (22) 344 64 00, 344 64 71, FAX (22) 344-64-74, centr. (22) 344 62 00

<http://www.otwock-szpital.pl>

e-mail: sekretariat.otw@otwock-szpital.pl

MCLChPiG – GrIV – 19/PN/2017

Otwock, dn. 03.10.017r

**Dotyczy : Przetargu nieograniczonego na Dostawę odczynników i materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą aparatu do identyfikacji i wykonania lekowrażliwości - Znak sprawy 19/PN/2017**

**Od Wykonawcy wpłynęły następujące zapytania :**

**Prosimy o odpowiedź na pytania:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do tabeli cenowej kolumny pt. „, numer katalogowy” w celu lepszej identyfikacji produktu przy realizacji zamówienia?

Odpowiedź Zamawiającego :

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na propozycję Wykonawcy .

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odczynników – testów z terminem ważności minimum 4-7 miesięcy oraz odpowiednio zmieni zapisy projektu umowy §5 uwzględniając również miesięczny termin ważności dla podłoży?

Odpowiedź Zamawiającego :

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na propozycję Wykonawcy .i dokonuje stosownych zmian w projekcie umowy .

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na czas reakcji na zgłoszenie usterki w ciągu 48 godzin w dni robocze od momentu powiadomienia?

Odpowiedź Zamawiającego :

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na propozycję Wykonawcy i dokonuje stosownych zmian SIWZ

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie niesprawnego aparatu w ciągu 48 godzin w dni robocze od momentu podjęcia naprawy?

Odpowiedź Zamawiającego :

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na propozycję Wykonawcy pod warunkiem zastąpienia aparatu testami manualnymi

5. Czy Zamawiający wyraża zgodę aby na potwierdzenie wymagań zawartych w załączniku numer 5 Wykonawcy przedstawili tylko deklaracje zgodności oraz oświadczenie że wymagane powiadomienia zostały złożone w przewidzianym ustawowo czasie – bez konieczności załączania powiadomień?

Uzasadnienie: deklaracja zgodności lub certyfikat CE jest wystarczającym dokumentem dopuszczającym produkt do obrotu, świadczącym o jego zgodności z wymaganiami zasadniczymi, bowiem dokonanie powiadomienia / przeniesienia danych o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych jest czynnością materialno-techniczną, a nie jest decyzją administracyjną o dopuszczeniu do stosowania w Polsce.

Pragniemy jednoznacznie podkreślić że ustawa nie określa wymagań w zakresie przedstawienia dowodu dokonania powiadomień bądź zgłoszeń ostatecznemu użytkownikowi, oraz nie określa, że ww. dokumenty są dowodem dopuszczenia do stosowania – dokumentem dopuszczającym do obrotu jest deklaracja zgodności CE.

Odpowiedź Zamawiającego :

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na propozycję Wykonawcy .

6. Czy Zamawiający mógłby określić na jaki okres zamierza zawrzeć umowę, w SIWZ w rozdziale II jest mowa o 24 m-cach a w §2 ust. 1 umowy o 36 m-cach?

Odpowiedź Zamawiającego :

Zamawiający doprecyzowuje , iż wymagany termin realizacji zamówienia wynosi 24 miesiące poprawiając jednocześnie omyłkę pisarską w §2 ust. 1 projektu umowy .

**Pytania do umowy (zał. nr 7):**

7. §8 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

Odpowiedź Zamawiającego :

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

8. §14 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na poprawienie terminu obowiązywania umowy?

Uzasadnieniu: W postanowieniu umownym §2 ust. 1 termin obowiązywania umowy zostało określony jako 36 miesięcy.

Odpowiedź Zamawiającego :

Tak, zgodnie z odpowiedzią udzieloną na pyt. nr 6.

Jednocześnie Zamawiający w związku z dokonanymi zmianami w SIWZ przedłuża termin składania ofert do dnia 10.10.2017r do godz. 10:30.

Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

Do wiadomości : strona internetowa [www.otwock-szpital.pl](http://www.otwock-szpital.pl)