

Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
ul. Słowackiego 32
09-200 Sierpc

Sierpc, 17 marca 2017 r.

DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW

Dotyczy: zaproszenia do złożenia oferty cenowej na świadczenie usług konserwacji oraz przeglądów technicznych sprzętu medycznego stanowiącego wyposażenie SPZZOZ w Sierpcu, numer sprawy: DZP.382.ZO.05.2017.

Zamawiający dokonuje następujących wyjaśnień oraz zmian treści zaproszenia do złożenia oferty cenowej:

I.

Bardzo proszę o:

1) wyłączenie z pakietu nr 14 pozycja 27 - monitor hemodynamiczny HM-81,

Ad. 1). Zamawiający wyłącza z Pakietu nr 14 pozycję 27 i tworzy z tej pozycji oddzielny Pakiet numer 14a. Wypełnienie pozycji numer 27 będzie traktowane jako złożenia oferty na Pakiet 14a. Porównanie złożonych ofert w pakiecie 14 nastąpi po odjęciu kwoty z pozycji 27 jeżeli zostanie wypełniona.

2) wyłączenie z pakietu nr 10 pozycji od 10 do 16,

Ad. 2). Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

3) przeniesienie kapnografów z pakietu nr 14 pozycje 37 i 38 do pakietu nr 7.

Wyłączenie i/lub przeniesienie tych pozycji umożliwi nam złożenie konkurencyjnej oferty na powyższe pakiety.

Ad. 3). Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

II.

Pytanie 1 dotyczy pakietu nr 7 poz. 8, 9, 27-32.

Będąc autoryzowanym serwisem aparatów produkcji GE Healthcare (kardiomonitor i moduły) zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 7 poz. 8,9, 27-32 oraz umieszczenie ich w osobnym pakiecie. Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie większej ilości konkurencyjnych ofert.

Ad. 1). Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 2 pakietu nr 19 Prosimy Zamawiającego o informacje czy nie nastąpiła pomyłka w nazwie producenta? Z naszej wiedzy wynika, iż producentem winien być Datex – Ohmeda lub GE.

Ad. 2). Tak, nastąpiła omyłka. Producentem urządzenia jest GE. W przypadku składania oferty proszę o zmianę nazwy producenta urządzenia.

Pytanie 3 dotyczy pakietu nr 5 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 5 pozycji nr 4, tj. Ultrasonograf VOLUSON 730 Pro produkcji GE, pozycji nr 5, tj. Ultrasonograf LOGIQ C5 produkcji GE oraz umieszczenie ich w oddzielnym pakiecie. Obecny zapis uniemożliwia naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty.

Ad. 3). Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 4 dotyczy pkt II, ppkt 7. b) Przedmiotu zamówienia Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w celu weryfikacji spełniania przez Wykonawcę warunku dysponowania osobami przeszkolonymi u producenta w zakresie napraw i przeglądów urządzeń, wymaga dołączenia do oferty certyfikatów wystawionych przez producenta urządzeń, potwierdzających ukończenie szkoleń przez osoby, które będą wykonywały zamówienie.

Ad. 4). Zamawiający nie potwierdza. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

III.

1. Pytanie dotyczy sprawy DZP.382.ZO.05.2017

Pakiet 14

Czy jest możliwość wydzielenia z pakietu sprzętu firmy OLYMPUS wg pozycji:

nr 7 - Monitor LCD OEV-191, nr seryjny 7504184

nr 8 - Źródło światła zimnego CLE-145, nr seryjny 7403011

nr 11 - Kolonofiberoskop CF-1T 20L, nr seryjny 2240919

nr 12 - Kolonofiberoskop CF Q165L nr seryjny 2600942

nr 13 - Bronchofiberoskop BF-20D br seryjny 2211396

nr 14 - Wideofiberoskop CV-145, nr seryjny 7524016

nr 15 - Wideofiberoskop GIF Q165 nr seryjny 2905163 rok produkcji 2011

nr 16 - Gastrofiberoskop GIF-Q165 nr seryjny 2905163 rok produkcji 2009

nr 20 - Insuflator UHI-3 nr seryjny 1605963

nr 21 - Pompa ssąco-tłocząca Surgipupm, nr seryjny 0008CM177

nr 22 - Źródło światła zimnego CLV-S30, nr seryjny 70132423

nr 26 - Histeroskop A1935A nr seryjny W07RG07AEX.

Ad.1). Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

IV.

Pakiet 5

1. Z uwagi na fakt, że nasza firma specjalizuje się wyłącznie w serwisowaniu echokardiografów i aparatów USG firmy General Electric a w pakiecie 5 wyszczególnione są również inne aparaty, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie aparatów USG (VOLUSON 730 PRO, LOGIQ C5) w oddzielnym pakiecie co naszym zdaniem umożliwi złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców a zarazem zwiększy konkurencyjność ofert?

Ad. 1. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

2. Dotyczy SIWZ II p.7d, 7e, 9d, umowa § 1 ust. 7d, §5 ust. 1: Firma nasza dokumentuje wykonanie usługi poprzez wystawienie Raportów Serwisowych przez inżyniera serwisowego i nie stosuje praktyki używania kart pracy. Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie karty pracy Raportem Serwisowym.

Ad. 2. Zamawiający dopuszcza zastąpienie karty pracy raportem serwisowym.

3. Dotyczy SIWZ II p. 7b, umowa §1 ust.7b: Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „uprawnienia resortowe”?

Ad. 3. Zamawiający wykreśla z rozdziału II p. 7b Zaproszenia oraz §1 ust.7b załącznika numer 3 do zaproszenia zwrot: „posiadające uprawnienia resortowe.”

4. Dotyczy SIWZ II p. 6h, umowa § 1 ust. 6h: Zgodnie z art. 90 ustawy o wyrobach medycznych, nie ma obowiązku wykonywania napraw przez autoryzowany serwis. Nasza firma prowadzi serwis posiadający wiedzę i kwalifikacje niezbędne do wykonania zamówienia, nie posiada jednak autoryzacji producenta. Nasi inżynierowie są przeszkoleni przez producenta i posiadają certyfikaty na podstawie których wielokrotnie braliśmy udział w przetargach oraz rzetelnie wykonujemy usługi przeglądów i napraw sprzętu. Posiadamy referencje na naprawy aparatów USG potwierdzające rzetelność i wysoki poziom naszych usług. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „przygotowanie do naprawy urządzeń medycznych wymagających wykonania usługi przez autoryzowany serwis”.

Ad. 4. Wykonanie wszystkich czynności, które okażą się niezbędne do przygotowania urządzenia do naprawy przez autoryzowany serwis w przypadku stwierdzenia konieczności takiej naprawy podczas przeglądu technicznego lub konserwacji.

5. Dotyczy SIWZ II p. 7b, umowa §1 ust.7b: Prosimy o wyjaśnienie czy spełnienie wymogu oznacza spełnienie wszystkich wymaganych uprawnień i kwalifikacji czy wystarczy spełnienie tylko jednego z nich?

Ad. 5. Wykonawca w celu spełnienia wymogu musi posiadać niezbędne przepisami prawa uprawnienia dopuszczające go do wykonywania usług określonych w naszym zamówieniu dla każdego urządzenia medycznego.

6. Dotyczy SIWZ II p. 7b, umowa §1 ust.7b: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dopuszcza możliwość wykazania się osobami, które spełniają wymagania kwalifikacyjne wyłącznie dla następujących rodzajów prac i stanowisk pracy: eksploatacji (świadectwo kwalifikacyjne „E”) – do których zalicza się stanowiska osób wykonujących prace w zakresie obsługi, konserwacji, remontów, montażu i kontrolno-pomiarowym? Obecnie przyjęty w SIWZ opis sposobu oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu pozostaje nieproporcjonalny do przedmiotu zamówienia, co w swych konsekwencjach prowadzi do naruszenia art.22 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, który wskazuje, że opis sposobu dokonania oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu powinien być związany z przedmiotem Zamówienia oraz proporcjonalny do przedmiotu zamówienia. Realizacja usług będących przedmiotem Zamówienia, nie obejmuje czynności w zakresie których wymagane byłoby posiadanie świadectwa kwalifikacyjnego „D” – do których zalicza się stanowiska osób kierujących czynnościami osób wykonujących prace w określonym zakresie oraz stanowiska pracowników technicznych sprawujących nadzór nad eksploatacją urządzeń, instalacji i sieci.

Ad. 6. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego nie jest prowadzone w trybie zgodnym z Ustawą Prawo zamówień publicznych tylko na podstawie regulacji wewnętrznej SPZZOZ w Sierpcu. Wykonawca w celu spełnienia wymogu musi posiadać niezbędne przepisami prawa uprawnienia dopuszczające go do wykonywania usług określonych w naszym zamówieniu dla każdego urządzenia medycznego.

V.

Pytanie nr 1:

Dotyczy pakietu nr 16:

1. Prosimy o precyzyjne wyjaśnienie, czy w skład przeglądu aparatu Penlon ma wchodzić przegląd monitora nCompass z modułem gazowym, który jest na wyposażeniu aparatu?

Ad. 1. Tak, w skład przeglądu aparatu Penlon ma wchodzić przegląd monitora nCompass z modułem gazowym.

2. Co 12-mcy producent wymaga wymiany rocznego zestawu przeglądowego aparatu Penlon SP-101. Czy mając na uwadze powyższe Zamawiający będzie wymagał wymiany oryginalnego rocznego zestawu przeglądowego aparatu do znieczulania ogólnego Penlon SP-101? Części zostaną wymienione i odnotowane na karcie pracy oraz będą uwzględnione jako odrębna pozycja na fakturze VAT za usługę?

Ad. 2. Tak, Zamawiający będzie wymagał wymiany oryginalnego rocznego zestawu przeglądowego aparatu do znieczulania ogólnego Penlon SP-101.

3. Na wyposażeniu aparatu Penlon SP-101 znajduje się monitor nComass CSI wraz z analizatorem gazów PoetIQ CSI.

Czy Zamawiający wymaga wykonania przeglądu monitora z modułem gazowym przy przeglądzie aparatu Penlon? Cena przeglądu monitora z modułem gazowym zostanie uwzględniona w cenie przeglądu aparatu?

Ad. 3. Tak, Zamawiający wymaga wykonania przeglądu monitora z modułem gazowym przy przeglądzie aparatu Penlon.

4. Co 12-mcy producent monitora nComass CSI wymaga wymiany pułapki wodnej, linii próbkującej ETCO2 oraz wymianę i kalibrację czujnika O2. Czy mając na uwadze powyższe Zamawiający będzie wymagał ich wymiany? Części zostaną wymienione i odnotowane na karcie pracy oraz będą uwzględnione jako odrębna pozycja na fakturze VAT za usługę?

Ad. 4. Tak, Zamawiający będzie wymagał ich wymiany.

Pytanie nr 2:

Dotyczy pakietu nr 19:

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd respiratorów wymienionych w SIWZ obejmuje również wymianę akumulatorów oraz pakietów serwisowych? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Ad. 1. Nie.

Pytanie nr 3:

1. Dotyczy pakietu nr 16:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd defibrylatorów wymienionych ww. pakietach uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów ? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług.

Ad. 1. Nie. Pakiet 16 i Pakiet 19 nie zawierają defibrylatorów.

VI.

1. Dotyczy przetargu na konserwację sprzętu medycznego znak sprawy: SPZZOZ w Sierpc DZP.382.ZO.05.2017. Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietów termometrów bezdotykowych które nie podlegają przeglądom technicznym.

Ad. 1. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

VII.

Pytanie 1 – do załącznika nr 4 (pakiet 9) Czy Zamawiający udzieli informacji, czy w ramach przeglądów Wykonawca ma uwzględnić cenę wymiany akumulatorów czy będzie to rozliczane dodatkową ofertą? Według zaleceń producenta wymiana akumulatorów nie następuje co roku, zależne jest to od wielu czynników m. in. warunków eksploatacji, dlatego po odpowiedniej diagnozie serwisant może stwierdzić taką konieczność. Jeżeli mamy wymieniać akumulatory, prosimy o informację w których urządzeniach w przeciągu 3 lat nastąpiła taka wymiana?

Ad. 1. Nie, w ramach przeglądów Wykonawca nie ma uwzględniać ceny wymiany akumulatorów.

VIII.

DOTYCZY PAKIETU NR 14.

Pytanie 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielenie sprzętu na pakiety wg poniższego:

Pakiet nr 14 a

Bronchofiberoskop F6-18V, NUMER G111105 Pr. Gastroskopii 2008 r.

Pakiet nr 14 b

Monitor LCD OEV-191, numer 7504184 olympus

Źródło światła zimnego CLE-145, numer 7403011 Olympus

Kolonofiberoskop CF-Q165L, numer 2600942 Olympus

Wideoprocesor CV-145, numer 7524016 Olympus

Videogastroskop GIF-Q165, numer 2905163 Olympus

Videogastroskop GIF-Q165, numer 2905163 Olympus

Ad. 1. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 2

Czy istnieje możliwość zmniejszenia kar umownych w umowie:

w \$6 punkt 1 umowy, zmiana z 1% na 0,5 %? oraz

w \$6 punkt 2 umowy/ zmiana z 10% na 5%?

Ad. 2. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

IX.

dotyczy pakietu nr 6:

1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do odrębnego pakietu defibrylatorów LIFEPAK (pozycja nr 3,4,5 i 6 wg załącznika nr 4 do SIWZ)? Pozwoli to na złożenie oferty przez autoryzowany serwis urządzeń produkcji Physio-Control.

Ad. 1. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

2) Czy Zamawiający wymaga autoryzacji producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK zaleca w instrukcji obsługi korzystanie z usług jedynie wykwalifikowanego personelu. Posiadanie autoryzacji gwarantuje, że personel został przeszkolony przez producenta, a także zapewnia dostęp do aktualnej wiedzy dotyczącej serwisowanych urządzeń oraz postępowanie zgodne z jego wymaganiami.

Ad. 2. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

3) Czy Zamawiający dopuszcza wykonanie przeglądów technicznych urządzeń LIFEPAK firmy Physio-Control w jednym terminie? Jeżeli nie to jakich terminach (miesiąc) przewidziane są przeglądy defibrylatorów LIFEPAK? Informacja ta pozwoli oszacować ilość dojazdów, które mają istotny wpływ na cenę usług.

Ad. 3. Nie. Termin wykonania przeglądu uzależniony jest od upływu aktualnego przeglądu dla danego urządzenia.

4) Czy Wykonawca ma uwzględnić w cenie przeglądu koszt akumulatorów do defibrylatorów LIFEPAK? Zgodnie z informacją zawartą w instrukcji użytkowania producent zaleca wymianę akumulatorów co 2 lata lub gdy wystąpią objawy zużycia. W przypadku odpowiedzi twierdzącej prosimy o podanie numerów LOT (lub daty zakupu) akumulatorów pracujących z urządzeniami LIFEPAK. Alternatywnie proponujemy zastrzeżenie, że zakup akumulatorów będzie wynikiem osobnego zlecenia Zamawiającego.

Ad. 4. Nie, Wykonawca nie ma uwzględnić w cenie przeglądu kosztu akumulatorów.

X.

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca dysponowała dokumentacją serwisową opracowaną przez producenta sprzętu, która stanowi podstawę do prawidłowego wykonania przeglądu technicznego?

Ad. 1. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 2

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu urządzeń z pakietu 9 pozycja 6,7,13,14? Umożliwi to przygotowanie oferty przez autoryzowany serwis.

Ad. 2. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 3

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu urządzeń z pakietu 10 pozycja 2,4,13,14? Umożliwi to przygotowanie oferty przez autoryzowany serwis.

Ad. 3. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 4



Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu urządzeń z pakietu 14 pozycja 25? Umożliwi to przygotowanie oferty przez autoryzowany serwis.

Ad. 4. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 5

Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia z pakietu 10 pozycja 2 oraz 4 powinny mieć przegląd co 12 miesięcy. Prosimy o odpowiednią modyfikację załącznika cenowego.

Ad. 5. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 6

Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu sprawdzenia uprawnień Wykonawcy do prowadzenia serwisu oraz zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta będzie wymagał od wszystkich, Wykonawców dla urządzeń z formularza cenowego pakiet 9 pozycja 6,7,12,14, pakiet 10 pozycja 2,4,13,14 oraz pakiet 14 pozycja 25 autoryzacji producenta na wykonywanie usług serwisowych?

Ad. 6. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 7

Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji wiedzy i doświadczenia Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich, Wykonawców dla urządzeń z formularza cenowego pakiet 9 pozycja 6,7,12,14, pakiet 10 pozycja 2,4,13,14 oraz pakiet 14 pozycja 25 imiennych certyfikatów ze szkolenia serwisowych na urządzenia objęte zamówieniem wystawionych przez producenta sprzętu lub autoryzowany serwis? Tylko specjalistyczne szkolenie odbyte u producenta sprzętu medycznego w sposób wystarczający zapewnia posiadanie wiedzy i umiejętności do wykonania czynności serwisowych.

Ad. 7. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 8

Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji potencjału technicznego Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich, Wykonawców dla urządzeń z formularza cenowego pakiet 9 pozycja 6,7,12,14, pakiet 10 pozycja 2,4,13,14 oraz pakiet 14 pozycja 25 przedstawienia listy urządzeń kontrolno – pomiarowych do sprawdzania aparatury medycznej wraz z aktualnymi dokumentami kalibracji. Urządzenia powinny być zgodne z listą urządzeń wymienionych w instrukcji wykonania przeglądów opracowanej przez producenta sprzętu.

Ad. 8. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów oraz zgodności oraz zgodności zapisów z instrukcji obsługi urządzenia będzie wymagał od wszystkich wykonawców do przeprowadzenia przeglądów i napraw użycia tylko oryginalnych części zamiennych?

Ad. 9. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 10

Ustawa o wyrobach medycznych w celu zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta wymaga przeprowadzenia przeglądów technicznych zgodnie z wymogami producenta. Czy zamawiający wymaga od wszystkich Wykonawców aby w ramach procedury przeglądowej zgodnej z wymogami producenta dla urządzeń z formularza cenowego pakiet 9 pozycja 6,7,12,14 pakiet 10 pozycja 2,4,13,14 oraz pakiet 14 pozycja 25, zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi? Tylko wykonanie pełnej procedury przeglądowej zgodnie z zaleceniami producenta gwarantuje bezpieczeństwo pracy aparatu.

Ad. 10. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 11

Przeglądy techniczne opisane w dokumentacji technicznej producenta wymagają wymiany części eksploatacyjnych. Czy Zamawiający dla zapewnienia porównywalności ofert różnych Wykonawców zgodzi się dla urządzeń z formularza cenowego pakiet 10 pozycja 2,4,13,14 na dodanie wymogu wymiany części eksploatacyjnych według nr katalogowych producenta, zgodnych z instrukcją obsługi urządzenia, według listy poniższej. Części te mają być wyszczególnione dalej w raporcie serwisowym i na fakturze. Wymóg ten będzie obowiązywał wszystkich Wykonawców

Pakiet 10 pozycja 2

	FILTR POWIETRZA Z OTW		
MU06662	Ż. OP4 S. OP C450	szt	1
MU06684	WKŁAD FILTRA	szt	1
MU06679	ZASTAWKA	szt	1

Pakiet 10 pozycja 4

MU26245	3 YEAR SERVICE SET	szt	1
MU24903	OXYGEN SENSOR - ZESTAW 2 SZT.	szt	1
MU12504	FILTR POWIETRZA C2000	szt	1
MU25441	PCB assy, connector board, C2K	szt	1

Pakiet 10 pozycja 13 oraz 14

MX08153	ZESTAW 3-LETNI FABIUS GS	szt	1
MX08834	FILTR 37MM	szt	1

Ad. 11. Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z treścią zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

Pytanie 12

W pakiecie 9 pozycja 6,7,12,14 znajdują się pompy firmy Fresenius. Według zapisów w instrukcji obsługi w celu zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa użytkowników i pacjentów pompy powinny mieć wymieniony akumulator co 36 miesięcy. Czy Zamawiający wymieniał w pompach w przeciągu ostatnich 3 lat podczas przeglądu akumulatory?

Ad. 12. Wykonawca nie ma uwzględnić w cenie przeglądu kosztu akumulatorów.



Treść pytań (bez ujawniania źródła zapytań) i udzielone wyjaśnienia Zamawiający zamieścił na swojej stronie internetowej www.spzzozsierpc.pl w miejscu udostępnienia zapytania ofertowego dot. przedmiotowego zamówienia. Wyjaśnienia stają się obowiązujące dla wszystkich uczestników postępowania i powinny zostać uwzględnione przy opracowaniu oferty.

Termin składania ofert nie ulega zmianie i upływu w dniu: 21.03.2017 r. o godz. 11.00.

p.o. Zastępcy Dyrektora
ds. administracyjno-eksploatacyjnych
i zamówień publicznych
Rafał Wiśniewski