



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



ISO 9001

Wałbrzych, 02.10.2018 r.

DZPZ-531-Zp/74/PN-65/18

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na świadczenie usług serwisowych aparatury i sprzętu medycznego będących na stanie Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu przez okres 36 miesięcy – Zp/74/PN-65/18

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1

Prosimy o potwierdzenie, czy zgodnie z obowiązkiem jaki nakłada Ustawa o Wyrobach Medycznych, Zamawiający wymaga potwierdzenia w składanej ofercie, że Oferent spełnia warunki określone w Art. 90 ust. 5 ustawy z dnia 20 Maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211, z 2018r. poz. 650), z chwilą złożenia oferty? **Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Czy zgodnie z obowiązkiem jaki nakłada Ustawa o Wyrobach Medycznych Art. 90 Ust. 3 ustawy z dnia 20 Maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211, z 2018r. poz. 650), Zamawiający wymaga aby do przeglądu okresowego użyte zostały oryginalne części zamienne lub zużywalne określone przez wytwórcę wyrobu – producenta oraz instrukcję obsługi? **Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia w składanej ofercie posiadania autoryzacji producenta na serwis urządzeń będących przedmiotem przeglądu? **Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Czy zgodnie z obowiązkiem jaki nakłada Ustawa o Wyrobach Medycznych Art. 90 Ust. 4 ustawy z dnia 20 Maja 2010 roku o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211, z 2018r. poz. 650), Zamawiający wymaga „fachowej okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowania, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa” wykonywanej przez pracowników posiadających certyfikację (ukończone szkolenie) producenta urządzeń będących przedmiotem przeglądów okresowych? **Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pytanie 2, dot. pakietu nr 8-12

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd kardiomonitorów i monitorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? **Odp. Przegląd techniczny kardiomonitorów oraz monitorów powinien uwzględniać wszelkie czynności określone w instrukcji obsługi urządzenia, zgodnie z zaleceniami producenta, który to również określa częstotliwość przeglądów technicznych oraz przedstawia zestawienie czynności serwisowych. Ewentualna wymiana zużytych akumulatorów nastąpi po akceptacji technicznej przez Zamawiającego.**

Pytanie 3, dot. pakietu nr 2-4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd defibrylatorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? **Odp. Przegląd techniczny defibrylatorów powinien uwzględniać wszelkie czynności określone w instrukcji obsługi urządzenia, zgodnie z zaleceniami producenta, który to również określa częstotliwość**



Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. Alfreda Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych
www.zdrowe.walbrzych.pl
szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

sekretariat 74 64 89 600
faks 74 64 89 746
centrala 74 64 89 742



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



ISO 9001

przeглядów technicznych oraz przedstawia zestawienie czynności serwisowych. Ewentualna wymiana zużytych akumulatorów nastąpi po akceptacji technicznej przez Zamawiającego.

Pytanie 4, dot. opisu przedmiotu zamówienia

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie jaka jest wymagana ilość przeглядów w zakresie urządzeń wymienionych w pakiecie nr 2-4, 8-12? **Odp. Wymagana ilość przeглядów technicznych w zakresie urządzeń wymienionych w pakiecie 2-4 i 8-12 to co 12 – m-cy, czyli raz do roku.**

Pytanie 5, dot. warunków udziału w postępowaniu, projektu umowy

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia wdrożonego w swych strukturach systemu norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012? **Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający odstąpi od wymogu zatrudnienia w oparciu o umowę o pracę osoby oddelegowane do realizacji przedmiotowego zamówienia? **Odp. Zamawiający nie odstąpi od w/w wymogu.**

Pytanie 6, dot. pakietu nr 9

pozycje 4, 5, 6, 20, 21, 22

Będąc autoryzowany wytwórcą monitorów GE Datex-Ohmeda, uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 4, 5, 6, 20, 21, 22 do osobnego zadania. Obecny kształt pakietu uniemożliwia naszej firmie oraz pozostałym złożenie oferty w powyższym zakresie. **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wyodrębnienie z pakietu nr 9 poz. 4, 5, 6, 20, 21 oraz 22 z uwagi na chęć wyłonienia jednego Wykonawcy dla powyższego pakietu.**

Pytanie 7, dot. zapisów SIWZ

Czy z ostrożności, w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz jakości usług medycznych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2017.211 t.j. z dnia 2017.02.03) Zamawiający będzie wymagał odpowiednich kwalifikacji technicznych dostawcy serwisu w zakresie aparatury będącej przedmiotem przetargu, potwierdzonych aktualnymi certyfikatami odbytych przez inżynierów szkoleń organizowanych przez producenta?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

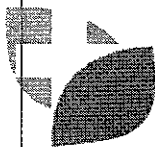
Czy Zamawiający dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów oraz zgodności zapisów z instrukcji obsługi urządzenia będzie wymagał od wszystkich Wykonawców do przeprowadzenia przeглядów i napraw użycia tylko oryginalnych i nowych części zamiennych? **Odp. Części użyte do napraw muszą być fabrycznie nowe i dopuszczone do stosowania przez wytwórcę urządzenia.**

Czy Zamawiający wymaga, aby czynności serwisowe były wykonywane zgodnie z aktualnymi podręcznikami serwisowymi z możliwością dostarczenia opcji serwisowych zalecanych przez wytwórcę sprzętu a czynności serwisowe powinny być w pełni zgodne z aktualnymi listami tych czynności, mając na uwadze odpowiedzialność Zamawiającego związane z możliwością zaistnienia incydentów medycznych, wywołanych nieprawidłowym przeprowadzeniem usługi serwisowej? **Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Producent w instrukcji użytkowania określa wszystkie czynności oraz przedstawia zestawienie wszelkich czynności serwisowych.**



Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. Alfreda Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych
www.zdrowe.walbrzych.pl
szpital.sokolowski@zdrowe.walbrzych.pl

sekretariat 74 64 89 600
faks 74 64 89 746
centrala 74 64 89 742



Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawca miał dostęp do pełnej fabrycznej dokumentacji, w tym: obowiązkowych aktualizacji oprogramowania i sprzętu, opcjonalnych nieobowiązkowych aktualizacji oprogramowania zwiększających produktywność i funkcjonalność aparatów jak również dostęp do aktualnych informacji serwisowych (service notes)? **Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pytanie 8, dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający wymaga wykonania przeglądu inkubatorów zgodnie z wymogiem oraz dokładnie według aktualnych procedur wyznaczonych przez wytwórcę urządzenia wraz z wymianą wszystkich części wskazanych przez wytwórcę jako koniecznych do wymiany podczas właściwego dla danego roku przeglądownego licznego od daty instalacji, zgodnie z poniższą tabelą ?

Description	co 12 miesięcy od daty instalacji	co 24 miesiące od daty instalacji	co 36 miesięcy od daty instalacji
Czujnik tlenowy O2	✓	✓	✓
Filter cylinder servo2	✓	✓	✓
Akumulator inkubatora	<input type="checkbox"/>	✓	✓
Silnik wentylatora	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	✓

Odp. Zamawiający wymaga wykonania przeglądu technicznego inkubatorów zgodnie z zaleceniami producenta określonymi w instrukcji użytkowania.

Pytanie 9, dot. pakietu nr 9

Prosimy Zamawiającego o informację czy monitory wyposażone są w moduły gazowe, jeżeli tak to prosimy o ich wymienienie. Prosimy o informacje czy należy wziąć je pod uwagę przy wycenie oferty. **Odp. Zamawiający informuje, że w w/w pakiecie poz. nr 4, 5 oraz 6 posiadają moduły gazowe. Należy wziąć je pod uwagę przy wycenie oferty.**

Pytanie 10, dot. pakietu nr 6, 14, 9

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż po wykonaniu przeglądu, konserwacji aparatów Wykonawca ma obowiązek wystawić raport serwisowy oraz dokonać wpisu w paszporcie technicznym urządzenia wraz z wyszczególnieniem części zamiennych oraz określeniem, czy sprzęt jest sprawny i nadaje się do dalszej eksploatacji. **Wpis w paszporcie technicznym powinien być bezwzględnie podpisany przez podmioty posiadające autoryzację wytwórcy aparatów opisanych w przedmiocie zamówienia, pod rygorem odstąpienia od umowy** (z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy) w terminie do 30 dni od daty wystawienia wpisu. Po wykonaniu przeglądu Wykonawca zobowiązany jest do wystawienia certyfikatu potwierdzającego sprawność urządzeń. **Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pytanie 11, dot. zapisów SIWZ

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby Wykonawca był zamieszczony w wykazie podmiotów o których mowa w art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2017.211 t.j. z dnia 2017.02.03) i posiadał aktualne uprawnienia wynikające ze statusu autoryzowanego serwisu w zakresie przeglądów technicznych i konserwacji sprzętu medycznego? Jednocześnie nadmieniamy, iż w/w wymóg nie stoi w sprzeczności z podstawowymi zasadami udzielania zamówień publicznych dlatego, że każdy podmiot na rynku może ubiegać się o uzyskanie autoryzacji na świadczenie usług serwisowych, która potwierdza standardy profesjonalnej obsługi serwisowej zapewniającej



maksymalne bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego. Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 12, dot. pakietu nr 1

Prosimy o wydzielenie urządzeń z pakietu nr 1 produkcji NIHON KOHDEN tj. Aparat EKG ECG 1250 Cardiofax S zgodnie z listą poniżej do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert w postępowaniu.

22.	Aparat EKG	ECG-1250	11922		2015		NIHON KOHDEN Japonia	Szpitalny Oddział Reumatyczny
23.	Aparat EKG	ECG-1250	03596	1206-8	2009	2012-02-03	NIHON KOHDEN Japonia	Szpitalny Oddział Reumatyczny
24.	Aparat EKG	ECG-1250	06066	2264-8	2011	2014-02-06	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
25.	Aparat EKG	ECG-1250-Cardiofax S	13557	3169-8	2015	2019-06-29	NIHON KOHDEN Japonia	Szpitalny Oddział Reumatyczny
26.	Aparat EKG	ECG-1250-Cardiofax S	13559	3170-8	2015	2019-06-29	NIHON KOHDEN Japonia	Szpitalny Oddział Reumatyczny
27.	Aparat EKG	ECG-1250-Cardiofax S	13561	3171-8	2015	2019-06-29	NIHON KOHDEN Japonia	Szpitalny Oddział Reumatyczny

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wyodrębnienie z pakietu nr 1 urządzeń innego producenta, z uwagi na chęć wyłonienia jednego Wykonawcy dla powyższego pakietu.

Pytanie 13, dot. pakietu nr 9

Prosimy o wydzielenie urządzeń z pakietu nr 9 produkcji NIHON KOHDEN tj. monitor funkcji życiowych BSM 6701K wraz z modułami kapnografii AG-400RK oraz stacją centralnego monitorowania CNS 9701K zgodnie z listą poniżej do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert w postępowaniu.

1.	Moduł kapnografii	AG-400 RK	00094		13-17/101	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
2.	Moduł kapnografii	AG-400 RK	00093		13-15/100	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
3.	Moduł kapnografii	AG-400 RK	00237		13-30/102	2010	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii

7.	Monitor funkcji życiowych	BSM-650 1 K	00205	1990-8	1092/06	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
8.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01116	1991-8	1084/02	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
9.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01120	1992-2	1083/01	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
10.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01121	1993-8	1085/02	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
11.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01123	1994-8	1089/04	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
12.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01125	1995-8	1087/05	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
13.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01126	1996-8	1085/06	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
14.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01127	1997-8	1090/07	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
15.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01129	1998-8	1090/08	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
16.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01130	1999-8	1091/09	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
17.	Monitor funkcji życiowych	CNS-970 1 K - Stacja centralnego monitorowania	01522	1990-8	1093/01	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wyodrębnienie z pakietu nr 9 urządzeń innego producenta, z uwagi na chęć wyłonienia jednego Wykonawcy dla powyższego pakietu.



Pytanie 14, dot. pakietu nr 1, 9

Alternatywnie do pytania nr 1 i 2 prosimy o wydzielenie wszystkich urządzeń prod. Nihon Kohden opisanych w pytaniu nr 1 i 2 i utworzenie pakietu zawierający cały sprzęt tego producenta. **Odp. W odniesieniu do powyższych odpowiedzi brak zgody na utworzenie pakietu zawierającego cały sprzęt producenta wskazany w pytaniu.**

Pytanie 15, dot. pakietu nr 1, 9

Czy Zamawiający dla urządzeń firmy Nihon Kohden opisanych w pakiecie nr 1 oraz 9 będzie wymagał przeszkolenia u producenta potwierdzonego certyfikatem od osób wykonujących czynności serwisowe?

Zgodnie z pkt 1. SIWZ oraz §2 pkt 3 i 4 wzoru umowy (zał. nr 2 do SIWZ) Zamawiający wymaga wykwalifikowanej karty uprawnień do wykonywania usług będących przedmiotem zamówienia zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. Jedynie osoby przeszkolone u producenta aparatury medycznej mają dostęp do aktualnej wiedzy i najnowszej wersji oprogramowania oraz dysponują określonym przez wytwórcę zapleczem technicznym, częściami zamiennymi, częściami zużywalnymi i materiałami eksploatacyjnymi, co pozwoli na należyłą realizację przedmiotu zamówienia. **Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pytanie 16, dot. pakietu nr 1, 9

Zamawiający zgodnie z SIWZ oraz wzorem umowy wymaga wykonania przeglądu technicznego według aktualnych procedur wyznaczonych przez producenta urządzenia. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga czynności zgodnie z listą poniżej?

- ✓ Monitor funkcji życiowych NIHON KOHDEN BSM-6701K
 - przegląd oraz testy zgodnie z zaleceniami producenta,
 - aktualizacja oprogramowania do wersji 7.11.
- ✓ Aparat EKG ECG 1250 NIHON KOHDEN
 - wymiana akumulatora w przypadku zużycia
 - przegląd oraz testy zgodnie z zaleceniami producenta,
 - aktualizacja oprogramowania do najnowszej wersji.

Odp. Przegląd techniczny powinien uwzględniać wszystkie czynności określone w instrukcji użytkowania urządzenia, zgodnie z zaleceniami producenta, który przedstawia zestawienie tych czynności serwisowych.

Pytanie 17, dot. pakietu nr 1

Prosimy o podanie dat (mm-rrrr) ostatniego przeglądu technicznego urządzeń zgodnie z listą poniżej, informacja ta jest niezbędna w celu kalkulacji kosztów oferty.

22.	Aparat EKG	ECG-1250	11922		2015		NIHON KOHDEN Japonia	Szpitalny Oddział Reumatyczny
23.	Aparat EKG	ECG-1250	03588	1596-8	2010	2012-02-08	NIHON KOHDEN Japonia	Szpitalny Oddział Reumatyczny
24.	Aparat EKG	ECG-1250	06996	2280-8	2011	2014-02-09	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
25.	Aparat EKG	ECG-1250-Cardiotax S	13857	3169-8	2013	2019-06-29	NIHON KOHDEN Japonia	Szpitalny Oddział Reumatyczny
26.	Aparat EKG	ECG-1250-Cardiotax S	13559	3170-8	2016	2019-06-29	NIHON KOHDEN Japonia	Szpitalny Oddział Reumatyczny
27.	Aparat EKG	ECG-1250-Cardiotax S	13561	3171-8	2016	2019-06-29	NIHON KOHDEN Japonia	Szpitalny Oddział Reumatyczny



Odp. Przegląd techniczny urządzeń wskazanych w pakiecie nr 1 będzie wykonywany raz do roku na podstawie wspólnie opracowanego planu przeglądów Zamawiającego z Wykonawcą.

Pytanie 18, dot. pakietu nr 9

Prosimy o podanie dat (mm-rrrr) ostatniego przeglądu technicznego urządzeń zgodnie z listą poniżej, informacja ta jest niezbędna w celu kalkulacji kosztów oferty.

1.	Moduł kardiografii	AG-400 RK	00084		02/17/101	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
2.	Moduł kardiografii	AG-400 RK	00082		03/18/100	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
3.	Moduł kardiografii	AG-400 RK	00257		03/30/102	2010	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii

7.	Monitor funkcji życiowych	BSM-669 1 K	00805	1800-S	1082709	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
8.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01119	1991-S	1084782	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
9.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01120	1992-S	1083781	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
10.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01121	1993-S	1085783	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
11.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01123	1994-S	1089784	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
12.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01125	1995-S	1087785	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
13.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01126	1996-S	1082786	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
14.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01127	1997-S	1083787	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
15.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01128	1998-S	1089788	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
16.	Monitor funkcji życiowych	BSM-670 1 K	01130	1999-S	1084789	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii
17.	Monitor funkcji życiowych	CNS-970 1 K - Stacja centralnego monitorowania	01622	1980-S	1083791	2009	NIHON KOHDEN Japonia	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii

Odp. Przegląd techniczny urządzeń wskazanych w pakiecie nr 1 będzie wykonywany raz do roku na podstawie wspólnie opracowanego planu przeglądów Zamawiającego z Wykonawcą.

Pytanie 19, dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie przeglądów wszystkich urządzeń: Aparat EKG ECG 1250 Cardiofax S produkcji NIHON KOHDEN w tym samym terminie, co ograniczy koszty dojazdu serwisu do siedziby zamawiającego i obniży cenę oferty? **Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość wykonywania przeglądów technicznych w tym samym terminie na podstawie wspólnie opracowanego harmonogramu przeglądów technicznych Zamawiającego z Wykonawcą.**

Pytanie 20, dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie przeglądów urządzeń medycznych firmy Nihon Kohden z pakietu nr 9 (kardiomonitor BSM 6701K wraz z modułami kardiografii AG-400RK oraz stacją centralnego monitorowania CNS 9701K) podczas jednego przyjazdu serwisanta w danym roku przeglądowym? Ujednoczenie dat wykonania przeglądów urządzeń prod. Nihon Kohden obniży koszty dojazdu serwisu co obniży cenę oferty. **Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość wykonywania przeglądów technicznych w tym samym terminie na podstawie wspólnie opracowanego harmonogramu przeglądów technicznych Zamawiającego z Wykonawcą.**



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



ISO 9001

Pytanie 21, dot. wzoru umowy

Prosimy o nałożenie zarówno na Wykonawcę jak i Zamawiającego potwierdzenia zgłoszeń telefonicznych o których mowa w §7 ust.1 wzór umowy (zał. nr 2 do SIWZ) każdorazowo pisemnie lub faxem. **Odp. §7 umowy dotyczy kar umownych.**

Prosimy o zmniejszenie kar umownych o których mowa w §1 ustęp 1.1 oraz 1.2 do dziesięciokrotności roboczogodziny określonej w §4 ust. 1. **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Zastępca Dyrektora
ds. Administracji i Eksploatacyjnych
mgr inż. Andrzej Stajęca