

SPIS TREŚCI

stron dokumentu: 12

zestaw 1 [zam.: 08.12.2016]	2
zestaw 2 [zam.: 12.12.2016]	6
zestaw 3 [zam.: 13.12.2016]	12

1**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga urządzenia posiadającego silnik przystosowany do pracy bez inwertera?

Inwerter niepotrzebnie komplikuje pracę urządzenia, dodatkowo jest to urządzenie bardzo czułe na skoki napięcia i bardzo drogie przy ewentualnej wymianie. Urządzenie oferowane przez nas pracuje z silnikiem 230V które nie wymaga inwertera, przez co jest tańsze w użytkowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści ale nie wymaga.

2**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga maceratora posiadającego pompę wody 345W 230V.

Zastosowana mocniejsza pompa wpływa na skrócenie czasu napełniania zbiornika wody co przekłada się na szybszy cykl maceracji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści ale nie wymaga.

3**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby macerator posiadał min. 9 noży tnąco-rozrywających.

Rozwiązanie takie gwarantuje idealne rozdrobnienie naczyń jednorazowych co przekłada się na bezproblemowe użytkowanie urządzenia nawet w starszych instalacjach kanalizacyjnych. Na rynku są urządzenia, które posiadają tylko 2 noże przez co często dochodzi do zapchania się kanalizacji przez słabe zmielenie naczyń.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści ale nie wymaga.

4**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga maceratora o mocy silnika 750W z podłączeniem jednofazowym 230V.

Silnik dzięki zastosowaniu systemu 9 noży tnących zapewnia bardzo drobną macerację i jest wystarczający do maceracji do 8 naczyń na cykl w przeciwieństwie do maceratorów z tylko dwoma ostrzami i mocą jedynie 590W.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści ale nie wymaga.

5**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie w przypadku zacięcia noży wynikających z przeładowania urządzenia lub niewłaściwego wsadu ponawiało trzykrotnie próbę procesu maceracji?

Takie rozwiązanie znacząco redukuje ilość wezwań serwisowych oraz kosztów z nimi związanych wynikających ze złego użytkowania urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści ale nie wymaga.

6**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie podczas cyklu maceracji generowało hałas nie większy niż 60dB.

Rozwiązanie takie jest bardzo ważne przy użytkowaniu urządzeń w oddziałach szpitalnych. W szczególności w godzinach wieczornych i nocnych, ponieważ nie jest uciążliwe dla pacjentów oraz personelu medycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści ale nie wymaga.

7

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga aby komora była wykonana w całości ze stali nierdzewnej, bez elementów plastikowych.

Rozwiązanie takie zwiększa długość użytkowania urządzenia i jest bardziej odporna na zarysowania, w których mogą rozwijać się mikroorganizmy.

Odpowiedź:

TAK: pkt 5 tabeli.

8

Pytania:

Czy Zamawiający wymaga urządzenie w którym istnieje możliwość maceracji wyrobów z pulpy różnych producentów bez utraty gwarancji?

Rozwiązanie takie umożliwia Zamawiającemu zakup naczyń z pulpy od różnych producentów dzięki czemu uzyskać najlepszą cenę co w przełożeniu na 10 lat daje ogromne oszczędności.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści ale nie wymaga.

9

*pakiet 4, pkt 3***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pokrywę (cały macerator) wykonany ze stali kwasoodpornej pokrytej powłoką antybakteryjną.

Odpowiedź:

TAK. Zamawiający dopuści wyżej opisany macerator.

10

*pakiet 4, pkt 13***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści zużycie wody 18 l bez regulacji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11

*pakiet 4***Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby macerator był wpisany do Rejestru Wyrobów Medycznych. Według naszej wiedzy wszystkie dostępne na rynku maceratory nie są zakwalifikowane jako wyroby medyczne i posiadają stawkę VAT 23%.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że w dniu 08.12.2016 została dokonana zmiana rozdziału 6 pkt 6.4 specyfikacji.

Nowe brzmienie:

Dla:

Pakietu 1 - videobronchoskop, **Pakietu 2** – respirator, **Pakietu 3** -pomp strzykawkowych, pomp objętościowych, stacji dokujących, **Pakietu 5** - systemu ogrzewania pacjenta.

1. Deklaracja zgodności,
2. Zgłoszenie lub powiadomienie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. z dnia 24 czerwca 2015 r. poz. 876),
3. Certyfikat CE,
4. Foldery, katalogi bądź inna dokumentacja, która potwierdzi parametry oferowanego urządzenia.

12

pakiet 4

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści (uzna za spełnienie wymogu funkcjonalności) urządzenie, w którym otwieranie pokrywy odbywa się za pomocą pedału nożnego, natomiast zamykanie przez popchnięcie pokrywy z automatycznym uruchomieniem cyklu po jej zamknięciu?

Oferowane urządzenie posiada dodatkowo system ochrony mikrobiologicznej zapobiegający namnażaniu się mikroorganizmów na pokrywie urządzenia. Połączenie tych elementów maksymalnie zmniejsza ryzyko powstawania zakażeń krzyżowych.

Odpowiedź:

Zamawiający przyzna 35 pkt. produktowi który będzie spełniał zapis specyfikacji, to znaczy otwieranie i zamykanie komory odbywać się będzie bezdotykowo.

13

pakiet 4

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które nie jest wyrobem medycznym, posiadające deklarację zgodności CE? Urządzenia typu macerator nie są wyrobami medycznymi i nie posiadają wpisu do rejestru wyrobów medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że w dniu 08.12.2016 została dokonana zmiana rozdziału 6 pkt 6.4 specyfikacji.

Nowe brzmienie:

Dla:

Pakietu 1 - videobronchoskop, **Pakietu 2** – respirator, **Pakietu 3** -pomp strzykawkowych, pomp objętościowych, stacji dokujących, **Pakietu 5** - systemu ogrzewania pacjenta.

1. Deklaracja zgodności,
2. Zgłoszenie lub powiadomienie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. z dnia 24 czerwca 2015 r. poz. 876),
3. Certyfikat CE,
4. Foldery, katalogi bądź inna dokumentacja, która potwierdzi parametry oferowanego urządzenia.

14

pakiet 4

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające obudowę wykonaną ze stali nierdzewnej oraz wytrzymałego mechanicznie tworzywa sztucznego z systemem antymikrobiologicznym?

Odpowiedź:

Tak.

15

pakiet 4

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby zbiornik wodny z tworzywa sztucznego był zabudowany w urządzeniu i był odporny na uszkodzenia mechaniczne?

Zbiornik wodny z tworzywa sztucznego jako zewnętrzny element doczepiony do obudowy może łatwo ulec uszkodzeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

16

pakiet 4

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało silnik o mocy nie większej niż 600[W]?

Taki silnik jest typowy dla maceratorów nowej generacji, zapewnia mały pobór prądu przy zachowaniu najwyższej efektywności maceracji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

17

*pakiet 4***Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby rządnienie posiadało regulowany czasu cykl z panelu obsługi?

Jest to parametr zwiększający ekonomiczność, umożliwiający dostosowanie czasu (max czas cyklu 114 sekund) do ilości macerowanych naczyń oraz jakości i drożności systemu kanalizacyjnego.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami specyfikacji.

18

*pakiet 4***Pytanie:**

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w pkt. 14 parametrów „*zasilanie elektryczne 203V*”?

Zasilanie jednofazowe to 230/240V?

Odpowiedź:

Tak. Zasilanie jednofazowe 230V 50/60Hz.

19

*pakiet 4***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach 908 mm wys. x 524 mm gł. x 411 mm szer.?

Odpowiedź:

Tak. Zgodnie z zapisami specyfikacji pkt. 15 tabeli.

1

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 4****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę o czasie ładowania od 0% do 100% do 6 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 5****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę posiadającą odłączalny uniwersalny uchwyt służący do mocowania oraz transportu pompy?

Takie rozwiązanie zapewnia większą uniwersalność oraz redukuje masę oraz wymiary pompy w chwili zamocowania w stacji dokującej?

Odpowiedź:

TAK

3

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 6****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę zasilaną napięciem niskim, bezpiecznym przez zewnętrzny zasilacz?

Rozwiązanie to redukuje wagę pojedynczej pompy oraz podnosi bezpieczeństwo pacjenta i personelu w przypadku zalania płynami eliminując ryzyko porażenia prądem elektrycznym?

Odpowiedź:

TAK.

4

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 7****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę posiadającą odłączalny uniwersalny uchwyt służący do mocowania oraz transportu pompy do szyn poziomych i pionowych?

Takie rozwiązanie zapewnia większą uniwersalność oraz redukuje masę oraz wymiary pompy w chwili zamocowania w stacji dokującej.

Odpowiedź:

TAK.

5

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 9****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę oferującą automatyczne mocowanie strzykawki, które jest zdecydowanie bezpieczniejsze dla pacjenta?

Zalety automatycznego mocowania strzykawki są powszechnie znane, np. wykluczenie możliwości podania do pacjenta niekontrolowanego bolusa na skutek popchnięcia przez obsługę tłoka strzykawki.

Odpowiedź:

TAK.

6

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 11****Pytanie:**

Czy Zamawiający określając wymóg „Mechanizm blokujący tłok zapobiegający samoczynnemu opróżnianiu strzykawki” ma na myśli mechanizm działający na każdym etapie działania pompy, także przy pompie wyłączonej, przerwie we wlewie oraz przy zakładaniu i wyciąganiu strzykawki z urządzenia?

Odpowiedź:

TAK.

7

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 12****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę zaopatrzoną w automatyczny mechanizm uniemożliwiający swobodne poruszanie się tłoka strzykawki, co czyni dodatkową osłonę strzykawki za zbędną?

Odpowiedź:

TAK.

8

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 21****Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści pompę, w której ustawienie poziomu ciśnienia okluzji jest możliwe na 9 poziomach zapewniającą podaż w szerokim zakresie od podaży dożylnych małych naczyń noworodków, po podaż dotętniczą i do przestrzeni nadoponowej (od 10 do 120 Kpa).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 21****Pytanie:**

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie oceny za ilość zakresów alarmów okluzji, z racji niewielkiego przełożenia tego na efektywność infuzji i znaczenie kliniczne?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 22****Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści pompę oferującą jeden uniwersalny tryb wypełnienia linii?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 22****Pytanie:**

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie oceny za trybów wypełnienia, z racji niewielkiego przełożenia tego na efektywność infuzji i znaczenie kliniczne?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 24****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę w której prędkość dawki podtrzymującej KVO jest określona fabrycznie.

Dla prędkości infuzji ≥ 10 ml/h: prędkość KVO 3 ml/h;

prędkość infuzji < 10 ml/h: prędkość KVO 1 ml/h;

prędkość dozowania < 1 ml/h: prędkość dawki podtrzymującej KVO = prędkość ustawionej dawki (ustawienie fabryczne 0,1 ml/h), z możliwością zmian z poziomu serwisowego?

Jednolite fabryczne ustawienie standaryzuje obsługę, co zwiększa wygodę i bezpieczeństwo prowadzenia infuzji w oddziale.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

13

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 25****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę z funkcją standby w zakresie od 1 min do 24 godzin, w której niemożliwe jest automatyczne wznowienie infuzji po zaprogramowanej przerwie?

Rozwiązanie z automatycznym wznowieniem infuzji sprzyja popełnieniu poważnych błędów w podaży leków.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa, pkt 49****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę posiadającą odłączalny uniwersalny uchwyt służący do mocowania oraz transportu od 1 do 3 pomp, łączonych i rozłączanych jednym ruchem w łatwy i bezpieczny sposób?

Takie rozwiązanie zapewnia większą uniwersalność oraz redukuje masę oraz wymiary pomp.

Odpowiedź:

TAK.

15

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa****Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga by pompy miały możliwość stosowania funkcji płynnego przejęcia infuzji przez drugą pompę po skończonej podaży przez pierwszą pompę?

Mechanizm taki ma dużą wartość kliniczną w podaży takich leków jak np. katecholaminy.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

16

[pakiet 3, cz. 1](#)**Pompa strzykawkowa****Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga by zestaw pomp mógł być użyty z systemem kontroli insulinoaterapii w warunkach pacjentów w intensywnej terapii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

17

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa, pkt 2****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę z czasem działania akumulatora bez podłączenia sieciowego przez okres 8,5 godzin z prędkością 100 ml/h?

Odpowiedź:

TAK.

18

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa, pkt 3****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę zasilaną napięciem niskim, bezpiecznym przez zewnętrzny zasilacz?

Rozwiązanie to redukuje wagę pojedynczej pompy oraz podnosi bezpieczeństwo pacjenta i personelu w przypadku zalania płynami eliminując ryzyko porażenia prądem elektrycznym.

Odpowiedź:

TAK.

19

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa pkt 6 i 7****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę posiadającą odłączalny uniwersalny uchwyt służący do mocowania oraz transportu pompy do szyn poziomych i pionowych?

Takie rozwiązanie zapewnia większą uniwersalność oraz redukuje masę oraz wymiary pompy w chwili zamocowania w stacji dokującej.

Odpowiedź:

TAK.

20

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa, pkt 8****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę z automatycznie zamykanymi drzwiczkami?

Rozwiązanie takie zwiększa bezpieczeństwo podaży leków.

Odpowiedź:

TAK.

21

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa, pkt 21****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę o czasie programowania jednorazowej infuzji od 1 minuty do 99 godzin i 59 minut?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

22

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa, pkt 23****Pytanie:**

Czy zamawiający dopuści pompę, w której ustawienie poziomu ciśnienia okluzji jest możliwe na 9 poziomach?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

23

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa, pkt 23****Pytanie:**

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie oceny za ilość zakresów alarmów okluzji, z racji niewielkiego przełożenia tego na efektywność infuzji i znaczenie kliniczne?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

24

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa, pkt 25****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę w której prędkość dawki podtrzymującej KVO jest określona fabrycznie?

Dla prędkości infuzji ≥ 10 ml/h: prędkość KVO 3 ml/h;

prędkość infuzji < 10 ml/h: prędkość KVO 1 ml/h;

prędkość dozowania < 1 ml/h: prędkość dawki podtrzymującej KVO = prędkość ustawionej dawki (ustawienie fabryczne 0,1 ml/h).

Jednolite fabryczne ustawienie, z standaryzuje obsługę, zwiększa wygodę i bezpieczeństwo prowadzenia infuzji w oddziale.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

25

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa, pkt 27****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę z funkcją standby w zakresie od 1 min do 24 godzin, w której niemożliwe jest automatyczne wznowienie infuzji po zaprogramowanej przerwie?

Rozwiązanie z automatycznym wznowieniem infuzji sprzyja popełnieniu poważnych błędów w podaży leków.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

26

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa, pkt 28****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę w zakresie kontroli ciśnienia okluzji od 75 mmHg do 900 mmHg?

Odpowiedź:

TAK.

27

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa, pkt 31****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę z czułością wykrywania pęcherzyków powietrza o wielkości 0,01 ml, w objętości skumulowanej mierzonej przez 1 h? Przy alarmie dla pojedynczego pęcherzyka o wielkości 0,02 do 0,3 ml? Objętość pęcherzyków powietrza jest skorelowana z prędkością podaży.

Odpowiedź:

TAK.

28

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa, pkt 41****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę z alarmem przed końcem infuzji ustawionym fabrycznie na 3 min. przed końcem infuzji?

Rozwiązanie takie standaryzuje pracę oddziału oraz zwiększa bezpieczeństwo infuzjoterapii. Inne ustawienie możliwe w przypadku podłączenia pomp z komputerem bezpośrednio lub z pomocą szpitalnej sieci informatycznej.

Odpowiedź:

TAK.

29

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa, pkt 44****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pompę oferującą uniwersalne złącze CAN, które może zostać podłączone do komputera zarówno do portu RS232 jak i USB za pomocą dodatkowego przewodu.

Możliwość komunikacji Ethernet i RS232 realizowana jest poprzez stację dokującą.

Odpowiedź:

TAK.

30

[pakiet 3, cz. 2](#)**Pompa objętościowa****Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga by pompa objętościowa posiadała możliwość podaży żywienia dojelitowego z każdego typu opakowania, dowolnego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

31

pakiet 3

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga by zaoferowane urządzenia miały możliwość współpracy ze szpitalnym systemem informatycznym, potwierdzonym przez użytkowników w Polsce i zagranicą?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

32

wzór umowy: § 6, ust. 1, 2

Pytanie:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust 1, 2.

W przypadku niedostarczenia przedmiotu umowy w terminie określonym w § 2, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 2% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zapisach umowy.

Termin dostawy to jedno z trzech kryteriów oceny ofert. Zamawiający w specyfikacji zawarł zapis „**termin dostawy musi mieścić się w przedziale od 1 do 60 dni**”.

Wykonawca sam deklaruje termin wykonania zamówienia. Zadeklarowany termin ma wpływ na ocenę ofert i wybór oferty najkorzystniejszej.

33

wzór umowy

Pytanie:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu obowiązków gwarancyjnych jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie zrealizowanej w terminie części dostawy, której dotyczy wykonanie obowiązku gwarancyjnego.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapisy § 6 ust 2 wzoru umowy - nowe brzmienie:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu obowiązków gwarancyjnych jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie zrealizowanej w terminie części dostawy, której dotyczy wykonanie obowiązku gwarancyjnego.

34

pakiet 3

Pytanie:

Pompa strzykawkowa - 16 szt. "Parametry wymagane" Lp. 53

Pompa objętościowa - 4 szt. "Parametry wymagane" Lp. 49

Stacja dokująca - 4 szt. "Parametry wymagane" Lp. 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania bezpłatnych przeglądów okresowych co 12 miesięcy, w przypadku dołączenia do oferty oficjalnego stanowiska Producenta, które potwierdza brak takiej konieczności?

Wykonywanie przeglądów w interwałach częstszych niż zalecenia Producenta może wpływać negatywnie na aspekt ekonomiczny prowadzonego postępowania.

Odpowiedź

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.

35

wzór umowy: § 8, ust. 1

Pytanie:

Wnosimy o doprecyzowanie postanowień § 8 ust.1 do postaci:

W okresie gwarancji Wykonawca zapewni bezpłatne przeglądy serwisowe przedmiotu umowy w wymiarze zgodnym z zaleceniami Producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Respirator transportowy, pkt 66**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania respirator transportowy wyposażony w alarm zatkania gałęzi wydechowej?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza respirator transportowy wyposażony w alarm zatkania gałęzi wydechowej.