



Kup, dn. 10 marca 2020r.

Do wiadomości

Dot.: zapytania ofertowego, którego przedmiotem jest **stała konserwacja i przeglądy użytkowanego sprzętu medycznego.**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Czy Zamawiający celem zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego oraz pacjentów, zgodności zapisów z instrukcją obsługi urządzenia oraz wymogami ustawy o wyrobach medycznych będzie wymagał do przeglądów i napraw użycia wyłącznie oryginalnych części zamiennych.

Odp.: TAK.

2. 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, aby w ramach procedury przeglądowej zgodnej z wymogami producenta, zostały wymienione części zużywalne według harmonogramu podanego w instrukcji obsługi?

Odp.: TAK.

3. Czy Zamawiający celem zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta, spełnienia procedur producenta, dostępu do oryginalnych części, aktualnego oprogramowania, wiedzy i dokumentacji technicznej będzie wymagał od wykonawcy posiadania autoryzacji producenta?

Odp.: Zamawiający nie będzie wymagał od wykonawcy posiadania autoryzacji producenta.

4. Czy Zamawiający celem dostosowania możliwych terminów otrzymania części do usług, o których mowa w §1 ust. 2 z za granicy, zgodzi się na dostosowanie terminu, o którym mowa w §3 ust. 1 do dnia otrzymania niezbędnej części?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.

5. Czy Zamawiający celem miarkowania kar zgodzi się na obliczanie w §4 ust. 2 ewentualnej kary w wysokości 0,2% wartości wynagrodzenia brutto należnego za te usługi za każdy dzień zwłoki?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w projekcie umowy.


Marek Drobik
Prezes Zarządu