

dot. sprawy: 28/ZP/2024

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informuję, że w sprawie ogłoszonego przez 5 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie postępowania na **Dostawę sprzętu medycznego II**, wpłynęły pytania. Treść pytań wraz z odpowiedziami na nie przedstawiam poniżej:

Pytanie 1

Pytanie 1 do pakietu 1

Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie czy w formularzy cenowym w pakiecie 1 zamawiający wymaga w formularzu cenowy podania wartości netto i brutto słownie dla całego pakietu czy wartości netto i brutto słownie odnoszących się tylko do części związanej z czujnikami - materiałami eksploatacyjnymi.

Odpowiedź : słownie dla całego pakietu

Pytanie 2 do pakietu 1

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie 1 w tabeli z pozycją nr 2.

2.	Razem (zsumowane wartości netto i brutto)						
----	---	--	--	--	--	--	--

Zamawiający wymaga podania sumy dotyczącej wartości materiałów eksploatacyjnych czy sumy wartości całego pakietu (tzn. urządzenia i materiałów eksploatacyjnych)?

Odpowiedź : sumy wartości całego pakietu (tzn. urządzenia i materiałów eksploatacyjnych)

Pytanie 1 do pakietu 3

Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie czy w formularzy cenowym w pakiecie 3 zamawiający wymaga w formularzu cenowy podania wartości netto i brutto słownie dla całego pakietu czy wartości netto i brutto słownie odnoszących się tylko do części związanej z czujnikami – materiałami eksploatacyjnymi.

Odpowiedź : słownie dla całego pakietu

Pytanie 2 do pakietu 3

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie 3 w tabeli z pozycją nr 2.

2.	Razem (zsumowane wartości netto i brutto)						
----	---	--	--	--	--	--	--

Zamawiający wymaga podania sumy dotyczącej wartości materiałów eksploatacyjnych czy sumy wartości całego pakietu (tzn. urządzenia i materiałów eksploatacyjnych)?

Odpowiedź : sumy wartości całego pakietu (tzn. urządzenia i materiałów eksploatacyjnych)

Pytanie nr 2

Dotyczy pakietu nr 1b, pkt. 10

W związku z tym, że licencja do platformy hemodynamicznej sprzedawana oddzielnie, a nie jako integralna część urządzenia, nie została przez Producenta zakwalifikowana jako wyrób medyczny, zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w pkt. 10 tak, aby otrzymał następujące brzmienie:

„Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do używania na terenie RP (atesty, certyfikaty) zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych – przy pierwszej dostawie (jeśli dotyczy).”

Odpowiedź : tak, patrz zmiana SWZ w tym zakresie.

Załącznikiem jest zmodyfikowany SWZ I

Sekcja Zamówień Publicznych

Tomasz Cisło