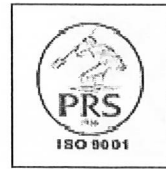


Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
Tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Kielce, dnia 26.04.2022r

Znak sprawy: EZ/85/2022/MK

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: „Zakup i dostawa sprzętu medycznego tj. rejestrator holterowski ciśnienia tętniczego krwi+ oprogramowanie, rejestrator holtera EKG, oraz otoskop panoramiczny na potrzeby ŚCP Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”.

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1-dotyczy wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podpisanie oferty certyfikatem kwalifikowanym (tj. podpisem elektronicznym) ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2-dotyczy wzoru umowy Par. 7 ust. 11

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje dodanie zdania trzeciego do § 3 ust. 4 i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co – szczególnie w przypadku charakteru sprzętu będącego przedmiotem umowy – jawi się jako szczególnie niecelowe. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy więc dodanie zdania trzeciego do o następującej treści:

„Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 3-dotyczy wzoru umowy Par. 7 ust. 1

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub



przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu wyłączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie modyfikacji zapisu w następujący sposób:

„Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

a. niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;

b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;

c. samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);

d. jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;

e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź,

f. normalnego zużycia wymienionych części

Odpowiedź: Zamawiający odmawia dokonania modyfikacji, jednakże dopuszcza wprowadzenie poniższej treści do gwarancji wraz z urządzeniem:

„Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

a. niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;

b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;

c. samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);

d. jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;

e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź,

Pytanie nr 4-dotyczy wzoru umowy Par. 7 ust. 2 tiret pierwsze

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego, w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 5 dni roboczych.

W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 5 dni roboczych a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski do 7 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie, zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 5-dotyczy wzoru umowy Par. 7 ust. 3

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy



Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:
„Wszystkie naprawy wydłużające się ponad terminy określone w umowie, przedłużają automatycznie okres gwarancji o czas przestoju, liczony od dnia zgłoszenia wady lub awarii, do dnia przekazania sprawnego urządzenia lub elementu, zespołu, podzespołu urządzenia Zamawiającemu”

Odpowiedź: Nie, zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 6-dotyczy wzoru umowy Par. 7 ust. 4

Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty.

Mając powyższe na uwadze oraz w związku z tym, że bieżąca treść zapisu nie jest precyzyjna, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia tego punktu na następujący:

„Dopuszcza się dwie naprawy tego samego elementu lub podzespołu w okresie gwarancji. W przypadku trzeciej usterki tego samego elementu lub podzespołu zostanie on wymieniony na nowy. W przypadku braku technicznej możliwości wymiany samego podzespołu na nowe zostanie wymienione całe urządzenie.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie ze wzorem umowy. Regulacje zawarte w Par.7 ust.4 przewidują takie rozwiązanie.

Pytanie nr 7-dotyczy wzoru umowy Par. 8 ust. 2

Wnosimy o obniżenie maksymalnego limitu kar do 15% wartości brutto umowy. Umożliwi to wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty.

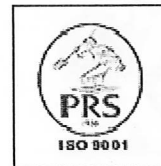
Odpowiedź: Nie, zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie nr 8-dotyczy wzoru umowy Par. 9 ust. 1 pkt. 1c

Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje wprowadzenie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, przez dodanie zapisu:

„Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy min. 7 dniowy termin”. Taka konstrukcja chroni interes Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie, zgodnie ze wzorem umowy. Regulacja zawarta w Par.9 ust.3 przewiduje takie rozwiązanie.



Pytanie nr 9-dotyczy wzoru umowy Par. 10

W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, proponujemy modyfikację zapisu w następujący sposób:

1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.
2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.
3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany. W kwestii dotyczącej instytucji „siły wyższej” zastosowanie znajdują przepisy prawa powszechnie obowiązującego, wobec czego nie ma potrzeby implementowania ich do treści samej umowy. Zamawiający wskazuje na normy wynikające z art. 357¹ Kodeksu Cywilnego – klauzula rebus sic stantibus.

Pytanie nr 10-dotyczy wzory umowy RODO

W związku z wykonywaniem umowy może dojść do przekazania Wykonawcy i przetwarzania przez Wykonawcę do danych osobowych pacjentów lub personelu Zamawiającego. W takiej sytuacji zgodnie z obowiązującymi przepisami rozporządzenia o ochronie danych osobowych strony są zobowiązane zawrzeć umowę o powierzeniu przetwarzania danych osobowych. Uprzejma prośba o informację czy Zamawiający przewiduje zawarcie takiej umowy i czy wyraża zgodę na zawarcie takiej umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Jeżeli realizacja umowy będzie związana z przetwarzaniem danych osobowych, zawarcie umowy dotyczącej przetwarzania danych osobowych będzie kwestią obligatoryjną.

Pytanie nr 11 –dotyczy Pakiet 1 zał. 2a do Zaproszenia

Czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności, system holterowski ciśnienia krwi o parametrach:

Rejestrator holterowski ciśnienia tętniczego krwi+ oprogramowanie-1 komplet, Rejestrator Holtera EKG-1 szt

Lp.	Parametry techniczne i funkcjonalne	Wartość wymagana	Wartość oferowana
1.	Urządzenia fabrycznie nowe, min. 2021 rok produkcji Producent	TAK podać	

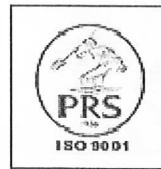
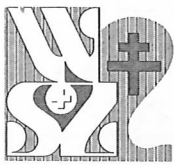


Model/typ		
Kraj pochodzenia		

Lp.	Parametr
	Rejestrator
1.	Zakres mierzonego ciśnienia minimum: - skurczowe 60 - 260 mmHg - rozkurczowe 40 – 220 mmHg
2.	Zakres mierzonego rytmu serca minimum 35-240/min
3.	Technologia pomiaru pozwalająca na mierzenie ciśnienia skurczowego już trakcie pompowania mankietu (skrócenie czasu pomiaru)
4.	Okres pomiaru minimum 3dni
5.	Pamięć na min 400 badań
6.	Wyposażony w kabel połączeniowy z komputerem PC, możliwość transmisji między komputerem a rejestratorem za pomocą dwóch interfejsów, RS232 oraz USB (dwa interfejsy wbudowane w rejestrator)
7.	Zasilanie: max. 2 baterie typu AA lub max. 2 akumulatory typu AA
8.	Możliwość czyszczenia pamięci rejestratora bez używania oprogramowania
9.	Do wyboru min. 3 protokoły pomiaru z uwzględnieniem fazy doby (dzień, noc) programowane bez używania oprogramowania
10.	Możliwość zaprogramowania protokołu pomiaru z podziałem na min. 4 etapy godzinowe z użyciem oprogramowania
11.	Możliwość zaprogramowania protokołu bez użycia oprogramowania. Wybór min. 3 protokołów: <ul style="list-style-type: none">• Faza dzienna co 15 minut, faza nocna co 30 minut• Faza dzienna co 20 minut, faza nocna co 40 minut• Faza dzienna co 30 minut, faza nocna co 60 minut Gdzie faza dzienna to godziny 7:00-22:00, a faza nocna 22:00-7:00.
12.	Wymiary urządzenia max: 110 x 73 x 27mm
13.	Waga urządzenia z akumulatorami max. 200g
14.	Obsługa maksymalnie dwuprzyciskowa
15.	Wyświetlacz min pokazujący godzinę w trakcie trwania rejestracji, z możliwością podglądu ostatnio wykonanego pomiaru (ciśnienie skurczowe, rozkurczowe, częstość pracy serca)
16.	Możliwość ręcznego uruchomienia dodatkowego pomiaru przez pacjenta, poza automatycznie zaprogramowaną sekwencją



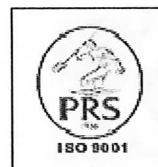
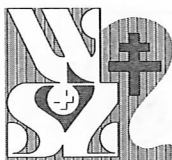
17.	Możliwość natychmiastowego wypompowania mankietu w sytuacji awaryjnej
18.	Wyświetlanie informacji o zaprogramowanym protokole
19.	Wyświetlanie informacji na wyświetlaczu o istniejącym w pamięci rejestratora pomiarze
20.	Sygnał dźwiękowy umożliwiający poinformowanie pacjenta o rozpoczęciu pomiaru.
21.	Na wyposażeniu: <ul style="list-style-type: none">• mankiet dla dorosłych (dla osób o obwodzie ramienia 24-32 cm)• mankiet dla dorosłych (dla osób o obwodzie ramienia 32-42 cm)• mankiet dla dorosłych (dla osób o obwodzie ramienia 38-46 cm)• ładowarka do akumulatorów,• 4 akumulatory AA,• etui z pasem,• walizka transportowa• instrukcja obsługi w języku polskim
	Oprogramowanie
22.	Po podłączeniu rejestratora do komputera możliwość podglądu zaprogramowanego protokołu oraz podglądu czy w rejestratorze znajdują się dane pomiarowe
23.	Możliwość opracowania indywidualnego protokołu z podziałem na min. 4 fazy (wybierane przez użytkownika) w przeciągu doby
24.	Możliwość określenia/zmian przedziałów godzinowych: <ul style="list-style-type: none">• Dienne• Nocne• Przebudzenia
25.	Osobne statystyki dotyczące godzin dziennych, nocnych i przebudzenia
26.	Oprogramowanie umożliwiające analizę danych: trendy godzinowe, średnie
27.	Możliwość ręcznego wykluczenia błędnych pomiarów z analizy
28.	Możliwość wpisywania komentarzy do poszczególnych pomiarów
29.	Zestawienia graficzne i tabelaryczne
30.	Wyraźne oznakowanie pomiarów wykonywanych automatycznie wg zaprogramowanego protokołu oraz pomiarów wykonywanych ręcznie
31.	Możliwość edycji danych o pacjencie
32.	Wpisywanie danych o personelu medycznym
33.	Wpisywanie danych o lekach pobieranych przez pacjenta (min. 5 pozycji)
34.	Możliwość generowania i edytowania opisu badania



35.	Możliwość rozbudowy bazy danych standardowych opisów diagnostycznych, np. prawidłowy profil ciśnienia, neuropatia cukrzycowa itp.
36.	Drukowanie raportów z możliwością dołączenia/wykluczenia z raportu następujących danych: <ul style="list-style-type: none">• Prezentacja tabelaryczna• Średnie godzinowe• Podsumowanie statystyk• Fazy
37.	Raport końcowy zawierający następujące informacje: <ul style="list-style-type: none">• Łączny czas rejestracji• Średnia ciśnienia z 24 godzin• Średnia ciśnienia z godzin dziennych/nocnych• Różnica ciśnień pomiędzy godzinami dziennymi i nocnymi• Ilość ważnych pomiarów• Procentowa ilość pomiarów przekraczających ustalone normy ciśnienia
38.	Baza danych pacjentów
39.	Możliwość zobaczenia wyników poprzedniego badania pacjenta
40.	Możliwość rozbudowy oprogramowania o wykonywanie prób wysiłkowych i badań spoczynkowych EKG
41.	Walidacje :BHS, ESH, ANSI/AAMI SP10, rekomendacja daBl Educational Trust

Czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności, system holterowski EKG o parametrach:

42.	Parametry rejestratora 3 kanałowego
43.	Zapis 2 i 3 kanałowy – 24 godziny
44.	Rejestracja z 3 kanałów ekg z 3 odprowadzeń
45.	Zapis min. 24 godziny
46.	Detekcja stymulatorów serca
47.	Wbudowana dioda sygnalizacyjna
48.	Wbudowany interfejs USB 2.0



49.	Wbudowana nieulotna pamięć flash
50.	Komunikacja poprzez Bluetooth
51.	Podgląd zapisu EKG bezpośrednio na ekranie komputera
52.	Zasilanie z jednej baterii AAA lub AA
53.	Waga rejestratora max. 55 gram
54.	Rozdzielczość zapisu 12bit
55.	Rejestrator w standardzie IP43
56.	Oprogramowanie – analizator holterowski EKG
57.	Oprogramowanie analizatora EKG w języku polskim
58.	Zgodność oprogramowania z systemem Windows 7 Prof. PL
59.	Automatyczna analiza i klasyfikacja form QRS
60.	Karta danych pacjenta posiadająca minimum: imię i nazwisko pacjenta, id pacjenta, nr Tel. Nr ubezpieczenia, adres, płeć, rodzaj stymulatora serca, skierowanie, wskazania, uwagi, data urodzenia.
61.	System (analizator) zabezpieczony hasłem oraz możliwością tworzenia kont użytkowników oraz nadawania praw i roli pracy w systemie.
62.	Konfigurowalne ustawienia algorytmu analizy dla granice tachykardii SV, granice tachykardio V, granica wykrywania bradykardii, granica wykrywania Pauzy, % przedwczesności dla SV, procent przedwczesności dla V, czas refrakcji.
63.	Automatyczna analiz jakości sygnału wraz z proponowanym przez system wyborem kanału do analizy
64.	Wstępna analiza zapisy z automatycznym wyświetleniem części zapisu i proponowanymi ustawieniami parametrów algorytmu do danego zapisu
65.	System rozpoznawania artefaktów z automatycznym wyłączeniem ich z analizy
66.	Możliwość ustawienia minimum trzech trybów czułości algorytmu (większa czułość – więcej klas)
67.	Wielobarwny trend rytmu serca z jednoczesnym zsynchronizowanym podglądem aktualnego zapisu EKG oraz możliwością zmiany amplitudy oraz widokiem znaczników pacjenta poprzez nałożenie markerów
68.	Przyporządkowane klawisze funkcyjne na klawiaturze komputera do obsługi analizy arytmii
69.	Możliwość ustawienia powiększenia dla ekranu kontekstu EKG pomiędzy wartościami 6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s i 100 mm/s
70.	Skalowanie amplitudy sygnału na ekranie kontekstu EKG z możliwością przełączania pomiędzy wartościami 0,5 mv/cm i 1 mv/cm.



71.	Możliwość edycji poszczególnych uderzeń lub całych klas
72.	Informacja o każdej klasie pobudzeń zawierająca min. cechę klasy, udział zespołów QRS przypisanych do tej klasy w całkowitej liczbie, Liczba zespołów QRS w tej klasie, numer klasy.
73.	Możliwość zmierzenia czasu trwania odcinków EKG oraz amplitud interesujących pobudzeń poprzez nałożenie markera pomiarowego bezpośrednio na zapis EKG
74.	Możliwość inwertowania dowolnego kanału
75.	Ekran zdarzeń gdzie operator ma bezpośredni podgląd zapisu EKG wraz z informacjami: 1 Numer zdarzenia 2 Wielkość prezentacji osi czasowej 3 Wielkość prezentacji osi napięcia wzmocnienia 4 Wskazanie, czy aktualne zdarzenie zostało zaznaczone do druku 5 Aktualna średnia częstość akcji serca 6 Oznaczenie aktualnego zdarzenia 7 Długość epizodu VTach lub SVTach
76.	Okno pokazujące najbliższe otoczenie analizowanego zespołu QRS.
77.	Maksymalne i minimalne odchylenia ST z możliwością korekty punktów pomiarowych
78.	Możliwość zmierzenia czasu trwania odcinków EKG oraz amplitud interesujących uderzeń
79.	Klasyfikacja zdarzeń (m.in. R na T, tachykardia komorowa, tachykardia nadkomorowa, bradykardia, bigeminia, salwa, triplet, para, pauza, arytmia, dodatkowy skurcz nadkomorowy)
80.	Możliwość oznaczenia wybranych zdarzeń do druku
81.	Przegląd przebiegu czasowego częstości akcji serca ze wskazaniem wartości minimalnej i maksymalnej
82.	Możliwość powiększania i pomniejszania wykresu częstości rytmu serc
83.	Możliwość wstawienia często stosowanych wyrażeń w raporcie jako modułów tekstu
84.	Przegląd EKG (cały zapis) z kolorystycznym wyróżnieniem zdarzeń komorowych i nadkomorowych
85.	Możliwość usunięcia zapisów EKG przed dokonaniem analizy (np. artefakty)
86.	Generowanie raportów
87.	Drukowanie „Full Disclosure” z możliwością podania przedziału czasowego do wydruku



88.	Drukowanie z możliwością zaznaczenia/odznaczenia danych: <ul style="list-style-type: none">• Raport• Przegląd analizy• Oznaczone zdarzenia• Dane statystyczne: tabela codzinnych zdarzeń, histogram zdarzeń, wykresy częstości rytmu serca i odcinki ST, minimalna/maksymalna częstość rytmu serca, analiza funkcji stymulatora		
89.	Dodawanie i modyfikacja użytkowników programu z nadawaniem indywidualnych uprawnień dostępu		
90.	Możliwość rozbudowy o dodatkowe funkcje: <ul style="list-style-type: none">• Analiza oddychania (wykrywanie i klasyfikacja nocnych przerw w oddychaniu na podstawie zmian impedancji transtorakalnej, informacja na temat obecności lub stopnia ciężkości zaburzeń oddychania podczas snu)• Alternans załamka T• Późne potencjały• Analiza HRT• Analiza PQ		
91	Gwarancja min. 24 miesiące		
92	Numer certyfikatu lub deklaracji*		

*Wykonawca zobowiązany jest wskazać nr certyfikatu i okres ważności oraz podmiot na rzecz którego został wystawiony, w przypadku deklaracji datę wystawienia oraz nazwę wystawcy (firma, siedziba) lub w przypadku gdy dla danego produktu nie ma zastosowania ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz.U. z 2021, poz.1565) stosowne oświadczenie.

Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny prowadzi..... (uzupełnić)

Parametry wymagane stanowią parametry graniczne / odcinające – nie spełnienie nawet jednego z w/w parametrów spowoduje odrzucenie oferty. Brak opisu traktowany będzie jako brak danego parametru w oferowanej konfiguracji urządzenia.

Oświadczamy, że oferowane, powyżej wyspecyfikowane, urządzenie jest kompletne i po zainstalowaniu będzie gotowe do pracy zgodnie z przeznaczeniem bez żadnych dodatkowych zakupów inwestycyjnych.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z Zaproszeniem

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Stemplewski

DZIAŁ ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH

Magdalena Kuszewska
INSPEKTOR

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Sebastian Szaniawski

Dział Zamówień Publicznych
Tel.: 41/30-33-516, fax: 41/366-00-14
e-mail: magdalena.kuszewska@wszkielce.pl