

Krosno, dnia 5 grudnia 2016 roku

Do wszystkich uczestników postępowania  
([www.krosno.med.pl](http://www.krosno.med.pl))

## ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ NA ZAPYTANIA WYKONAWCÓW W POSTĘPOWANIU

na zakup wraz z dostawą szafek przyłóżkowych z blatem bocznym dla Oddziału  
Rehabilitacyjnego z Pododdziałem Rehabilitacji Neurologicznej  
Nr postępowania EZ/215/87/2016

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. 2013 poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową posiadającą następujące wymiary: szerokość 425 mm oraz wysokość 825 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową w której półka boczna ma wymiary: 530x 340 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową w której blat boczny jest regulowany bezstopniowo w zakresie: 740-1130 mm ?

**Odpowiedź: Nie.**

Pytanie 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową z blatem głównym wyposażonym w aluminiowy reling z tworzywowymi haczykami na ręczniki bez uchwytu na szklanę ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową w której blaty wykonane są z płyty HPL bez atestu PZH?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową w której pomiędzy szufladą a kontenerem znajduje się półka na prasę o wysokości 105 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową wyposażoną w półkę do odkładania obuwia lub pojemników urologicznych wykonaną z siatki stalowej o średnicy 4 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 8. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie wyrobów posiadających zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych, zgodnie z Komunikatem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 2 sierpnia 2012r, Prezes Urzędu informuje o obowiązkach zgłaszania wynikających z ustawy, jak również informuje, że nie istnieje ustawowy wymóg oczekiwania przez podmioty na (...) uzyskanie potwierdzenia wpisu do rejestru. W/w dokument w postaci zgłoszenia jest równoważny dla Wpisu do Rejestru Wyrobów Medycznych.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 9. Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji zamówienia do 56 dni od dnia podpisania umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 10. Czy Zamawiający dopuści szafkę o wysokości 840 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 11. Czy Zamawiający dopuści szafkę o szerokości z blatem bocznym 560 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 12. Czy Zamawiający dopuści szafkę z wymiarem półki bocznej 550 x 320 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 13. Czy Zamawiający dopuści szafkę z regulacją wysokości blatu bocznego w zakresie od 780 do 1180 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.**

Pytanie 14. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłózkową z blatami (głównym i bocznym) wykonanymi z płyty z tworzywa ABS w kolorze białym z wystającymi krawędziami zabezpieczającymi przed rozlaniem się płynów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 15. Czy Zamawiający dopuści szafkę wyposażoną w tylnej części w metalowy reling posiadający haczyki na ręcznik i uchwyt na szklankę?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 16. Czy Zamawiający dopuści szafkę nieposiadającą atestu PZH?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 17. Czy Zamawiający dopuści szafkę z szufladą wysuwaną na prowadnicach suwnych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 18. Czy Zamawiający dopuści szafkę z dodatkową półką pomiędzy szufladą a kontenerem o wysokości 11 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 19. Czy Zamawiający dopuści szafkę niewyposażoną w dodatkowe 5-te koło? Przy blacie przymocowanym na stałe do szafki piąte koło jest zbędne.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 20. Czy Zamawiający dopuści szafkę otwierana dwustronnie z blatem bocznym przymocowanym na stałe? Przy otwieraniu dwustronnym szafki odejmowany blat jest zbędny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 21. Czy Zamawiający dopuści szafkę o szerokości 430mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 22. Czy Zamawiający dopuści szafkę z wymiarami półki bocznej 550x340mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 23. Czy Zamawiający dopuści szafkę o wysokości całkowitej 890mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 24. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatem bocznym regulowanym bezstopniowo w zakresie 900-1030mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 25. Czy Zamawiający dopuści szafkę blatem bocznym nie wyposażonym w ranty zabezpieczające dwie krawędzie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 26. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatem głównym nie wyposażonym w aluminiowy reling z tworzywowymi uchwytami?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 27. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatem głównym wyposażonym w metalowy reling bez tworzywowych uchwytów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 28. Czy Zamawiający dopuści szafkę z półką na prasę o wysokości 70mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 29. Czy Zamawiający dopuści szafkę bez dodatkowego piątego koła, konstrukcja szafki jest stabilna również przy rozłożonym blacie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 30. Czy Zamawiający dopuści szafkę dwustronna z możliwością ustawienia zarówno z prawej jak i z lewej strony łózka bez konieczności zmiany stron montażu blatu bocznego oraz otwierania drzwiczek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 31. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania i dołączenia do oferty certyfikatu ISO 13485:2003? Oferowane wyroby medyczne szafki przyłóżkowe posiadają deklarację zgodności CE oraz zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych, co potwierdza spełnianie europejskich norm zharmonizowanych dotyczących wyrobów medycznych. Obowiązująca Ustawa o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 Dz. U. Nr 107, poz. 679 i wydane przez Ministra Zdrowia związane z nią Rozporządzenia nie nakłada na Wytwórców produkujących wyroby medyczne klasy I obowiązku posiadania przez wytwórców w/w certyfikatu.

**Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu.**

Z poważaniem

ZASTĘPCA DYREKTORA  
działu Ekonomicznych  
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA PODKARPACKIEGO  
im. Jana Pawła II w Krośnie  
*[Signature]*  
mgr Piotr Czerwiński

DZIAŁ ZAMÓWIEN  
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

DZIAŁ ZAMÓWIEN  
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

*[Signature]*  
mgr inż. Joanna Mendocha  
st. specjalista

*[Signature]*  
mgr Monika Koś

*[Signature]*