Wojewódzki Szpital Podkarpacki

im. Jana Pawła II w Krośnie

38-400 Krosno, ul. Korczyńska 57

Dział zamówień publicznych i zaopatrzenia

Tel. 13-43-78-215 , 13-43-78-497

NIP 684-21-20-222, Regon 000308620

Krosno, dnia 31.08.2015

Do wszystkich uczestników postępowania

([www.krosno.med.pl](http://www.krosno.med.pl/))

Zawiadomienie o udzieleniu wyjaśnień na zapytania wykonawców w postepowaniu na zakup i dostawę zestawów łóżek w ramach zadania inwestycyjnego „ Zakupy gotowych dóbr inwestycyjnych- łóżka szpitalne”

, nr postepowania EZ/215/89/2015.

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.

PAKIET nr 1 110 zestawów łóżek szpitalnych zwykłych wraz z szafkami i materacami.

Pytania 1.Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w dwa gniazda umiejscowione w narożach od strony wezgłowia do mocowania zamiennie stojaka kroplówki i uchwytu ręki ( poz. 6 i 10 tabeli)?

**Odpowiedź: TAK**

Pytanie.2 Czy Zamawiający dopuści łóżko bez elastycznych listew odbojowych, a wyposażone jedynie w krążki odbojowe, które są najbardziej wysuniętym elementem łóżka?

**Odpowiedź: TAK**

Pytanie 3.Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową wykonaną z profili stalowych oraz blachy stalowej ocynkowanej pokrytej farba proszkową?

**Odpowiedź: TAK**

Pytanie 4.Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową bez wysuwanego spod blatu głównego blatu do pisania, czytania lub postawienia kubka z piciem?

**Odpowiedź: TAK jeśli jest z boku szafki**.

relingu- mocowane do boku szafki, niechowane do boku szafki, niewystające poza obrys szafki?

**Odpowiedź: TAK**

Pytanie 6.Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatem z tworzywa HPL?

**Odpowiedź; TAK**

Pytanie 7.Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania certyfikatu ISO 13485:2003? Oferowane wyroby medyczne łóżka szpitalne, materace i szafki przyłóżkowe produkowane są zgodnie z obowiązującymi przepisami, 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: Zgodnie z obowiązującymi aktami prawnymi.**