

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, 21 sierpnia 2018 roku

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

INFORMACJA

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na "Obsługę serwisową aparatury medycznej produkcji firm Dräger i Fresenius, defibrylatorów firmy Physio-Control oraz diatermii chirurgicznych produkcji ERBE Elektromedizin GmbH" - nr sprawy 40/18.

W odpowiedzi na pytania wykonawców informujemy:

Pytanie nr 1 dot. Zadania nr 1:

Wykonawca zwraca się z zapytaniem do Zamawiającego czy z uzna za spełnienie wymogu postawionego w pkt mi.in. 2.2.1 a SIWZ jeśli przedstawi co najmniej jedną osobę z certyfikatem z co najmniej dwudziestoletnim doświadczeniem w serwisowaniu aparatury medycznej przeszkoloną w siedzibę producenta z danej aparatury?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje warunek określony w części C, pkt 2.2.1. b) specyfikacji istotnych warunków zamówienia dotyczący dysponowania osobami, które będą skierowane do realizacji zamówienia.

Pytanie nr 2 dot. Zadania nr 1:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd kardiomonitorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług jak również prawidłowego przygotowania oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przeglądy muszą odbywać się zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją serwisową urządzenia, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami. Zamawiający oświadcza, że przeglądy dotychczasowe sprzętu wykonywane były systematycznie. W celu uzyskania dokładniejszych informacji, Zamawiający udostępni dokumentację serwisową danego sprzętu w dni robocze w godz. 8.00-13.00.

Pytanie nr 3 dot. Zadania nr 1:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, jaka jest ilość przepracowanych godzin respiratorów wymienionych w SIWZ? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź: Okres użytkowania respiratorów przez zamawiającego od roku produkcji sprzętu - zgodne z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 4 dot. Zadania nr 1:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd respiratorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz pakietów serwisowych oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przeglądy muszą odbywać się zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją serwisową urządzenia, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami.

Zamawiający oświadcza, że przeglądy dotychczasowe sprzętu wykonywane były systematycznie. W celu uzyskania dokładniejszych informacji, Zamawiający udostępni dokumentację serwisową danego sprzętu w dni robocze w godz. 8.00-13.00.

Pytanie nr 5 dot. Zadania nr 1:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd aparatów do znieczulenia uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz pakietów serwisowych oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przeglądy muszą odbywać się zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją serwisową urządzenia, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami.

Zamawiający oświadcza, że przeglądy dotychczasowe sprzętu wykonywane były systematycznie. W celu uzyskania dokładniejszych informacji, Zamawiający udostępni dokumentację serwisową danego sprzętu w dni robocze w godz. 8.00-13.00.

Pytanie nr 6 dot. Zadania nr 1:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd aparatów do znieczuleń obejmuje także przegląd znajdujących się przy nich monitorów i modułów gazowych? Jeśli tak prosimy o wskazanie nazwy ich producenta, typ/model oraz rok produkcji. Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź: Kardiomonitoring oraz moduły anestetyczne znajdujące się przy aparatach do znieczulenia zostały ujęte jako odrębna pozycja wykazu aparatury podlegającej obsłudze.

Pytanie nr 7 dot. warunków udziałów w postępowaniu, Projektu umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał od wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia wdrożonego w swych strukturach systemu norm PN-EN ISO 9001:2009 oraz PN-EN ISO 9001:2015 a także PN-EN ISO 13485:2012? Posiadanie tego rodzaju dokumentacji, systemu i standardów jest jedną z okoliczności, która istotnie wzmacnia proces należytego wykonania zamówienia, dając tym samym instytucji zamawiającej gwarancję bezpiecznej realizacji kontraktu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przeglądy/naprawy muszą odbyć się zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją serwisową urządzenia, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami.

Pytanie nr 8 dot. Zadania nr 2:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy przegląd defibrylatorów uwzględniać powinien także wymianę akumulatorów oraz kiedy były one ostatnio wymieniane? Udzielenie precyzyjnej odpowiedzi w powyższym zakresie pozostaje istotne z punktu widzenia wyceny oraz realizacji zamawianych usług jak również prawidłowego przygotowania oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przeglądy muszą odbyć się zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją serwisową urządzenia, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami.

Zamawiający oświadcza, że przeglądy dotychczasowe sprzętu wykonywane były systematycznie. W celu uzyskania dokładniejszych informacji, Zamawiający udostępni dokumentację serwisową danego sprzętu w dni robocze w godz. 8.00-13.00.

Pytanie nr 9 dot. Zadania nr 1 i Zadania nr 2:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, jaki jest rok produkcji urządzeń wskazanych w pakiecie nr 1 i 2? Udzielenie przez zamawiającego precyzyjnych wyjaśnień w powyższym zakresie pozostaje szczególnie istotne dla wyceny przyszłej oferty przetargowej.

Odpowiedź: Zgodne z zapisami SIWZ – rok produkcji został podany w „Wykazie aparatury podlegającej obsłudze”.

Pytanie nr 10 dot. opisu przedmiotu zamówienia - Zadanie nr 1:

Czy zamawiający z uwagi na obowiązującą zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wyrazi zgodę na składanie ofert częściowych w pakiecie nr 1 lub na wydzielenie ze wskazanego pakietu np. pozycji i utworzy nowe odrębne pakiety tj.:

- z Pakietu nr 1 pozycję nr 13-26;

Uzasadnienie:

Informujemy, że zgodnie z obowiązującym przepisem art. 379 § 2 Kodeksu Cywilnego świadczenie jest podzielne jeżeli może być spełnione częściowo bez istotnej zmiany przedmiotu oraz wartości. Aby zatem instytucja zamawiająca mogła zasadnie i legalnie stwierdzić, że dane zamówienie publiczne nie jest podzielne musi udowodnić, że spełnienie go w częściach doprowadzi do znacznej zmiany przedmiotu lub jego wartości, przy czym należy odnieść się do takich elementów jak „*właściwości techniczne przedmiotu zamówienia, sposób jego eksploatacji (w całości lub w częściach) czy wartość prac potrzebnych do jego ponownego zespolenia*” (Por. wyrok UZP sygn. akt KIO/UZP 126/07 i KIO/UZP 1177/08).

Zwracamy również uwagę na sentencję jednego z wyroków Krajowej Izby Odwoławczej, w którym skład orzekający zwrócił uwagę, że „*zgodnie z art. 83 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych zamawiający ma prawo dopuścić możliwość złożenia oferty częściowej, jeżeli przedmiot zamówienia jest podzielny. Zamawiający decyduje zatem, o tym czy dopuszcza taką możliwość czy też nie. Prawo zamawiającego w tym zakresie nie jest jednak bezwzględne, podlega ono kontroli pod względem zgodności z zasadami udzielania zamówienia, a w szczególności, czy niedopuszczenie do składania ofert częściowych, w sytuacji gdy przedmiot zamówienia jest podzielony, nie prowadzi do naruszenia zasady wynikającej z art. 7 ust. 1 w zw. z art. 22 ust. 2 ustawy, a więc równego traktowania wykonawców zapewniającego zachowanie uczciwej konkurencji*”. (Por. wyrok UZP sygn. akt UZP/ZO/0-648/05).

Ponadto, dla wzmocnienia przedstawionej w niniejszym wniosku argumentacji informujemy o stanowisku Urzędu Zamówień Publicznych, które odnosi się wprost do aktualnie obowiązujących przepisów prawa zamówień publicznych w zakresie uwarunkowań wg. których instytucje zamawiające dokonywać muszą podziału zamówienia na części tj.:

„*Zgodnie z treścią znowelizowanego art. 96 ust. 1 pkt 11 ustawy Pzp w trakcie prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia zamawiający sporządza protokół, zawierający powody niedokonania podziału zamówienia na części. Zamawiający, uzasadniając przyczyny braku podziału zamówienia na części, nie może powoływać się wyłącznie na korzyści organizacyjne, wynikające z prowadzenia jednego, a nie większej liczby postępowań o udzielenie zamówienia publicznego. Powyższy przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej, który stanowi m. in., że instytucje zamawiające dokonują wskazania najważniejszych powodów swojej decyzji o niedokonaniu podziału na części, które zamieszcza się w dokumentach zamówienia lub w indywidualnym sprawozdaniu, o którym mowa w art. 84 dyrektywy klasycznej. Należy zauważyć, że jednym z głównych celów dyrektyw z zakresu zamówień publicznych jest zwiększenie udziału sektora małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP) w rynku zamówień publicznych. Działanie takie powinno zaowocować również*”³

zwiększeniem konkurencji między wykonawcami. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Powyższy motyw preambuły wymienia następujące przykładowe przyczyny: instytucja zamawiająca mogłaby stwierdzić, że taki podział groziłby ograniczeniem konkurencji albo nadmiernymi trudnościami technicznymi lub nadmiernymi kosztami wykonania zamówienia, lub też potrzeba skoordynowania działań różnych wykonawców realizujących poszczególne części zamówienia mogłaby poważnie zagrozić właściwemu wykonaniu zamówienia. Należy zauważyć, że ustawodawca europejski za okoliczność uzasadniającą rezygnację z podziału na części uznał jedynie nadmierne trudności czy koszty oraz brak koordynacji, skutkujący poważną groźbą nieprawidłowej realizacji zamówienia. A contrario uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części. Jednakże zastrzec należy, że ocena ta powinna być dokonywana każdorazowo z uwzględnieniem wszystkich okoliczności danego przypadku. Decyzja co do podziału zamówienia na określoną ilość części należy do zamawiającego. Zamawiający podejmuje ją w zależności od swoich potrzeb, jednakże jego swoboda jest ograniczona zasadą zachowania uczciwej konkurencji. Należy zatem badać, czy w konkretnych okolicznościach decyzja (co do podziału zamówienia i na ile części) nie naruszy konkurencji poprzez ograniczenie możliwości ubiegania się o zamówienie mniejszym podmiotom, w szczególności małym i średnim przedsiębiorstwom”.

(Por. <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/interpretacja-przepisow/pytania-i-odpowiedzi-dotyczace-nowelizacji-ustawy-prawo-zamowien-publicznych/podzial-zamowienia-na-czesci>)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia i nie wyraża zgody odrębnego zadania z wyżej wskazanych pozycji.

Pytanie nr 11 dot. warunków udziału w postępowaniu (potencjał kadrowy) - Zadanie nr 1 i nr 2:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający do przedmiotowego postępowania dopuści również wykonawców dysponujących potencjałem kadrowym tj. inżynierami nie posiadającymi szkoleń u producenta aparatury wskazanej w zakresie pakietu nr 1 i 2, lecz posiadających wieloletnie doświadczenie zawodowe w serwisie, przeglądach technicznych oraz naprawach aparatury wskazanej w zakresie zadania nr 1 i 2 oraz posiadających uprawnienia SEP w kat. „E” i „D” ? Za pośrednictwem niniejszego wniosku, zwracamy uwagę, że wprowadzenie wymogu wg. którego zamawiający wymaga posiadania przeszkolenia u producenta aparatury wymienionej ww. pakietach istotnie ogranicza konkurencję

w przedmiotowym postępowaniu, ponieważ na rynku zamawianego rodzaju usług nie ma otwartego dostępu do wymaganych szkoleń. Producenci aparatury wymienionej w zadaniu nr 1 i 2 szkolą wyłącznie swoich pracowników. Pozostawienie niniejszego warunku w dotychczasowym brzmieniu ukierunkuje zamówienie wyłącznie na jednego wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie niniejszego warunku udziału w postępowaniu dot. Zadań nr 1 i 2.

Pytanie nr 12 dot. warunków udziału w postępowaniu (zdolność techniczna i zawodowa) - Zadanie nr 1 i nr 2:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający w ramach ustanowionych warunków udziału w postępowaniu wyrazi zgodę na zmniejszenie progu kwotowego zrealizowanych usług do 50 000,00 zł brutto w zakresie zadania nr 1 i do 30 000,00 zł brutto w zakresie zadania nr 2? Zmniejszenie wskazanych progów otworzy zamówienie na konkurencję.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie niniejszego warunku udziału w postępowaniu dot. Zadań nr 1 i 2.

Pytanie nr 13 dot. Zadania nr 3:

Wnioskujemy o umieszczenie we wzorze Umowy dla zadania nr 3 zapisu:

„W przypadku, gdy wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarancyjnej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez wykonawcę, który wystawi również stosowną opinię techniczną z propozycją wycofania aparatu z eksploatacji), nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej ze strony wykonawcy, w tym postanowień o karach umownych. Za przeprowadzenie ekspertyzy technicznej wykonawca otrzyma wynagrodzenie wg stawki godzinowej przedstawionej w ofercie.”

analogicznie jak w szczegółowym opisie przedmiotu w SIWZ (zadanie nr 3 – II naprawy – pkt.7).

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zapis do Projektu umowy, analogiczny jak w opisie przedmiotu zamówienia dot. Zadania nr 3 w części II „Naprawy” – pkt 7, tj.: w Projekcie umowy dodaje się w §3 ust. 9a o poniższej treści:

„W przypadku, gdy wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarancyjnej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez wykonawcę, który wystawi również stosowną opinię techniczną z propozycją wycofania aparatu z eksploatacji), nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej ze strony wykonawcy, w tym postanowień o karach umownych. Za przeprowadzenie ekspertyzy technicznej wykonawca otrzyma wynagrodzenie wg stawki godzinowej przedstawionej w ofercie.”

Pytanie nr 14 dot. Zadania nr 2:

Czy Zamawiający wymaga autoryzacji producenta ? Producent defibrylatorów LIFEPAK zaleca w instrukcji obsługi korzystanie z usług jedynie wykwalifikowanego personelu. Posiadanie autoryzacji gwarantuje, że personel został przeszkolony przez producenta, a także zapewnia dostęp do aktualnej wiedzy dotyczącej serwisowanych urządzeń oraz postępowanie zgodne z jego wymaganiami.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje warunek określony w części C, pkt 2.2.2. b) specyfikacji istotnych warunków zamówienia dotyczący dysponowania osobami, które będą skierowane do realizacji zamówienia.

Pytanie nr 15 dot. Zadania nr 1:

Czy Zamawiający dla zadania nr 1 wymaga, aby Wykonawca dysponował dokumentacją serwisową opracowaną przez producenta sprzętu, która stanowi podstawę do prawidłowego wykonania przeglądu technicznego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przeglądy/naprawy muszą odbywać się zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją serwisową urządzenia, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami. Zamawiający może wymagać od Wykonawcy przedstawienia dokumentacji serwisowej opracowanej przez producenta sprzętu według której został wykonany przegląd, a obowiązkiem wykonawcy będzie przedstawienie takiego dokumentu na wezwanie Zamawiającego.

Pytanie nr 16 dot. Zadania nr 1:

Zgodnie z SIWZ pkt 3 ppkt 2 zamawiający napisał, że: „wykonawca zapewnia, że wszelkie czynności objęte przedmiotem niniejszej umowy będą realizowane przez osoby posiadające udokumentowane kwalifikacje i uprawnienia do ich wykonywania oraz przeszkolone w zakresie przeglądów technicznych urządzeń.”

Czy Zamawiający zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji wiedzy i doświadczenia Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego przez ten zapis rozumie i będzie wymagał od wszystkich Wykonawców dla zadania nr 1 imiennych certyfikatów ze szkoleń serwisowych na urządzenia objęte zamówieniem wystawionych przez producenta sprzętu lub autoryzowany serwis? Tylko specjalistyczne szkolenie odbyte u producenta sprzętu medycznego w sposób wystarczający zapewnia posiadanie wiedzy i umiejętności do wykonania czynności serwisowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 17 dot. Zadania nr 1:

Czy zamawiający dla zadania nr 1 zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu weryfikacji potencjału technicznego Wykonawcy dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjentów będzie wymagał od wszystkich Wykonawców przedstawienia: listy urządzeń kontrolno-pomiarowych do sprawdzania aparatury medycznej wraz z aktualnymi dokumentami kalibracji? Urządzenia powinny być zgodne z listą urządzeń wymienionych w instrukcji wykonania przeglądów opracowanej przez producenta sprzętu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Przeglądy/naprawy muszą odbyć się zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją serwisową urządzenia, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami.

Pytanie nr 18 dot. Zadania nr 1:

Czy Zamawiający dla zadania nr 1 zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w celu sprawdzenia uprawnień Wykonawcy do prowadzenia serwisu oraz zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pracy personelu medycznego i pacjenta będzie wymagał od wszystkich Wykonawców autoryzacji producenta na wykonywanie usług serwisowych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Przeglądy/naprawy muszą odbyć się zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją serwisową urządzenia, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami.

Pytanie nr 19 dot. Zadania nr 1:

W opisie przedmiotu zamówienia a także w par 2 ppkt 1b) zamawiający podkreśla, że wymaga wymiany zestawów serwisowych i wszystkich wymaganych elementów i materiałów eksploatacyjnych zgodnie z zaleceniami producenta urządzenia. wymaga także w par 3 pkt 11 aby wykonawca umieścił w raportach serwisowych wykaz wymienionych podczas naprawy części zamiennych oraz wskazania tych części zamiennych, których wymiana jest konieczna w najbliższym czasie, w celu uniknięcia przestojów urządzeń. Czy Zamawiający dla zapewnienia porównywalności ofert różnych Wykonawców zgodzi się dla zadania nr 1 na dodanie wymogu wymiany części eksploatacyjnych według nr katalogowych producenta, zgodnych z instrukcją obsługi urządzenia, według listy poniższej. Części te mają być wyszczególnione dalej w raporcie serwisowym i na fakturze. Wymóg ten będzie obowiązywał wszystkich Wykonawców.

Lp.	Nr kat	Opis	Ilość
1	2866726	Air Filter NP Module 10pcs	0,2
2	MS31385	E/M SPR LITH ION BATT ORG 5.9	1
3	2866726	Air Filter NP Module 10pcs	0,2
4	MS31385	E/M SPR LITH ION BATT ORG 5.9	1
5	MX08220	Evita 2/S2/2Dura/4/XL Set 1y	2

6	8412384	Filter, single	12
7	8415978	Dust filter	6
8	MX08225	EvitaXL/4/2d Gasinlet FAS 2Y	1
9	8421988	kit 2 batteries Evita internal	1
10	MX08152	Fabius GS ServSet (1 year)	1
11	MX08153	Fabius GS ServSet (3 year)	1
12	MX08832	FabiusGS ServSet 2y	1
13	MX08834	Filter (37 mm)	3
14	MX08878	Maintenance-Kit COSY 2.n, 2y	1
15	6871276	Filter mat MGD	3
16	MX08834	Filter (37 mm)	2
17	6870522	O-ring	4
18	6870529	O-ring	2
19	MX08235	2-year Vapor kit	2
20	2866726	Air Filter NP Module 10pcs	0,2
21	MS31385	E/M SPR LITH ION BATT ORG 5.9	1
22	2866726	Air Filter NP Module 10pcs	0,2
23	MS31385	E/M SPR LITH ION BATT ORG 5.9	1
24	MX08892	Oxylog (Spirolife) ServSet 2y	2
25	MX08892	Oxylog (Spirolife) ServSet 2y	2
26	MX08892	Oxylog (Spirolife) ServSet 2y	2
27	MX08892	Oxylog (Spirolife) ServSet 2y	1
28	MX08892	Oxylog (Spirolife) ServSet 2y	1
29	MU03698	BATTERY,NI-MH RECHRG,7.2V	2
30	MU06051	FAN MOTOR REPL KIT,TI500	1
31	MU16052	BATTERY,12V,RECHRG,MARKED	2
32	8415290	Battery Pack M7 NM2.5	1
33	8421479	Kit air filter	1
34	8415290	Battery Pack M7 NM2.5	1
35	8421479	Kit air filter	1
36	8415290	Battery Pack M7 NM2.5	1
37	8421479	Kit air filter	1
38	8415290	Battery Pack M7 NM2.5	1
39	8421479	Kit air filter	1
40	8415290	Battery Pack M7 NM2.5	1
41	8421479	Kit air filter	1
42	8415290	Battery Pack M7 NM2.5	1
43	8421479	Kit air filter	1
44	MX08152	Fabius GS ServSet (1 year)	1
45	MX08153	Fabius GS ServSet (3 year)	1
46	MX08832	FabiusGS ServSet 2y	1
47	MX08152	Fabius GS ServSet (1 year)	1
48	MX08153	Fabius GS ServSet (3 year)	1
49	MX08832	FabiusGS ServSet 2y	1
50	6871276	Filter mat MGD	3
51	8601238	Nafion 150 length	3
52	MX08834	Filter (37 mm)	1
53	6870522	O-ring	2
54	6870529	O-ring	1

55	6871276	Filter mat MGD	3
56	8601238	Nafion 150 length	3
57	MX08834	Filter (37 mm)	1
58	6870522	O-ring	2
59	6870529	O-ring	1
60	MX08235	2-year Vapor kit	1
61	MX08235	2-year Vapor kit	1
		Air Filter NP Module 10pcs E/M SPR	
62	2866726	LITH ION BATT ORG	0,4
63	MS31385	5.9	2
		Air Filter NP Module 10pcs E/M SPR	
64	2866726	LITH ION BATT ORG	0,4
65	MS31385	5.9	2
66	1828142	SRAM M48T02 2Kx8 DIL24	1
67	MX08207	Babylog 8000 Set 2y	1
68	MX18002	Babylog 8000 ServSet (1 year)	2
69	8305367	Filter mat	6
70	2M30114	Infrared heater element 230V	2
71	2M30084	HALOGENLAMP 12V 50W	6
		CaleoSet 2J Basic Unit CaleoSet 2J	
72	MX08879	O2+Humidifier from	1
73	MX08883	2011	1
		CaleoSet 2J Basic Unit CaleoSet 2J	
74	MX08879	O2+Humidifier from	1
75	MX08883	2011	1
		CaleoSet 2J Basic Unit CaleoSet 2J	
76	MX08879	O2+Humidifier from	1
77	MX08883	2011	1
		CaleoSet 2J Basic Unit CaleoSet 2J	
78	MX08879	O2+Humidifier from	1
79	MX08883	2011	1
		CaleoSet 2J Basic Unit CaleoSet 2J	
80	MX08879	O2+Humidifier from	1
81	MX08883	2011	1
		CaleoSet 2J Basic Unit CaleoSet 2J	
82	MX08879	O2+Humidifier from	1
83	MX08883	2011	1
		CaleoSet 2J Basic Unit CaleoSet 2J	
84	MX08879	O2+Humidifier from	1
85	MX08883	2011	1
86	MX08220	Evita 2/S2/2Dura/4/XL Set 1y	2
87	8412384	Filter, single	12
88	8415978	Dust filter	6
89	MX08225	EvitaXL/4/2d Gasinlet FAS 2Y	1
90	8421988	kit 2 batteries Evita internal	1
91	MX08220	Evita 2/S2/2Dura/4/XL Set 1y	2
92	8412384	Filter, single	12
93	8415978	Dust filter	6
94	MX08225	EvitaXL/4/2d Gasinlet FAS 2Y	1
95	8421988	kit 2 batteries Evita internal	1

96	MX08220	Evita 2/S2/2Dura/4/XL Set 1y	1
97	8412384	Filter, single	12
98	8415978	Dust filter	6
99	MX08225	EvitaXL/4/2d Gasinlet FAS 2Y	2
100	8421988	kit 2 batteries Evita internal	2
101	MX08220	Evita 2/S2/2Dura/4/XL Set 1y	1
102	8412384	Filter, single	12
103	8415978	Dust filter	6
104	MX08225	EvitaXL/4/2d Gasinlet FAS 2Y	2
105	8421988	kit 2 batteries Evita internal	2
106	MX08220	Evita 2/S2/2Dura/4/XL Set 1y	1
107	8412384	Filter, single	12
108	8415978	Dust filter	6
109	MX08225	EvitaXL/4/2d Gasinlet FAS 2Y	1
110	MX08227	EvitaXL/4/2D Gasinlet FAS 6y	1
111	8421988	kit 2 batteries Evita internal	2
112	MX08152	Fabius GS ServSet (1 year)	2
113	MX08153	Fabius GS ServSet (3 year)	1
114	MX08834	Filter (37 mm)	3
115	MX08878	Maintenance-Kit COSY 2.n, 2y	1
116	6871276	Filter mat MGD	3
117	8601238	Nafion 150 length	3
118	MX08834	Filter (37 mm)	2
119	6870522	O-ring	4
120	6870529	O-ring	2
121	MX08235	2-year Vapor kit	1
122	2866726	Air Filter NP Module 10pcs	0,4
123	MS31385	E/M SPR LITH ION BATT ORG 5.9	2
124	MX08220	Evita 2/S2/2Dura/4/XL Set 1y	1
125	8412384	Filter, single	12
126	8415978	Dust filter	6
127	MX08225	EvitaXL/4/2d Gasinlet FAS 2Y	2
128	8421988	kit 2 batteries Evita internal	2

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przeglądy/naprawy muszą odbyć się zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją serwisową urządzenia, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami. Wykonawca jest zobowiązany do montażu oryginalnych i certyfikowanych przez producenta części zamiennych. Części te mają być wyszczególnione dalej w raporcie i na fakturze.

Pytanie nr 20 dot. Zadania nr 1:

Zgodnie z SIWZ zamawiający wymaga: „przeglądy muszą odbywać się zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją serwisową urządzenia, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami.

Zgodnie z instrukcjami serwisowymi aparatów Fabius GS Premium, Evita V300 producenta wymaga użycia specjalistycznego oprogramowania serwisowego. Czy Zamawiający wymaga przedstawienia dokumentu potwierdzającego dostęp Wykonawcy do posiadania licencjonowanego oprogramowania serwisowego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Przeglądy/naprawy muszą odbyć się zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją serwisową urządzenia, stosownie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami.

Pytanie nr 18 dot. Zadania nr 1:

Zgodnie z wymaganiami producenta i zapisami instrukcji obsługi przegląd aparatów Fabius GS Premium, SCIO Four Oxi, Vapor, Resuscitaire, TI500, Evita v300 wykonywany jest raz na 12 miesięcy. Czy zamawiający zmieni przeglądy do 3 w trakcie trwania umowy.

Zgodnie z wymaganiami producenta i zapisami instrukcji obsługi przegląd monitora delta i Oxylogów wykonywany jest raz na 24 miesiące. Czy zamawiający zmieni przeglądy do 2 w trakcie trwania umowy na delcie 6003138967, 6002183872, 6003168967 i oxylogach ASCA-0019, ASCA-0018, ASDK-0034.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia przewidywaną liczbę przeglądów do 3 następujących urządzeń:

- Fabius GS Premium (pozycja nr 7 i 10 wykazu aparatury podlegającej obsłudze)
- Scio Four Oxi (pozycja nr 8 i 11 wykazu aparatury podlegającej obsłudze)
- Vapor 2000 (pozycja nr 9 i 12 wykazu aparatury podlegającej obsłudze)
- Resuscitare (pozycja nr 20 - 22 wykazu aparatury podlegającej obsłudze)
- TI 500 (pozycja nr 24 wykazu aparatury podlegającej obsłudze)
- Evita V300 (pozycja nr 55 - 60 wykazu aparatury podlegającej obsłudze)

Zamawiający zmienia przewidywaną liczbę przeglądów do 2 następujących urządzeń:

- Oxylog 2000 Plus (pozycja nr 61 - 63 wykazu aparatury podlegającej obsłudze)
- Infinity Delta (pozycja 42 wykazu aparatury podlegającej obsłudze).

W związku z powyższym zmianie ulegają:

- „Wykaz aparatury podlegającej obsłudze” dot. Zadania Nr 1, aktualny wykaz został załączony do niniejszych wyjaśnień,
- Formularz Cenowy (1), aktualny formularz został załączony do niniejszych wyjaśnień. Dotychczasowy Formularz Cenowy (1) traci ważność. Oferty należy składać na formularzu aktualnym !

Jednocześnie zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert:

Termin składania – do godz. 9⁰⁰ dnia **04 września 2018r.**

Termin otwarcia – do godz. 9³⁰ dnia **04 września 2018r.**

Zamawiający informuje, że treść powyższych wyjaśnień stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017r., poz. 1579 tekst jednolity z późn. zm.) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Kowalczyk

WYKAZ APARATURY PODLEGAJĄCEJ OBSŁUDZE

Zadanie nr 1 - aparatura medyczna produkcji firm Dräger i Fresenius

Lp.	Nazwa	Typ	Nr ser.	Nr inw.	Rok prod.	Lokalizacja	Przewidywana liczba płatnych przeglądów w okresie trwania umowy
1	2	3	4	5	6	7	8
1.	Aparat do znieczulania ogólnego	Fabius Tiro	ARXM-0183	802/899	2006	Blok Operacyjny	6
2.	Moduł anestetyczny	Scio Four	ARXM-0135	moduł aparatu o nr inw. 802/899			3
3.	Parownik	Vapor 2000	ARXN-0883	parownik aparatu o nr inw. 802/899			3
4.	Aparat do znieczulania ogólnego	Fabius Tiro	ASCA-0004	802/1246	2011	Szpitalny Oddział Ratunkowy	6
5.	Moduł anestetyczny	Scio Four Oxi	ASBM-0026	moduł aparatu o nr inw. 802/1246			3
6.	Parownik	Vapor 2000	ASBM-0442	parownik aparatu o nr inw. 802/1246			3
7.	Aparat do znieczulania ogólnego	Fabius GS Premium	ASHK-0103	1/802/323	2015	Blok Operacyjny	3
8.	Moduł anestetyczny	Scio Four Oxi	ASHK-0044	moduł aparatu o nr inw. 1/802/323			3
9.	Parownik	Vapor 2000	ASHK-0283	parownik aparatu o nr inw. 1/802/323			3
10.	Aparat do znieczulania ogólnego	Fabius GS Premium	ASHK-0104	1/802/322	2015	Blok Operacyjny	3
11.	Moduł anestetyczny	Scio Four Oxi	ASHK-0045	moduł aparatu o nr inw. 1/802/322			3
12.	Parownik	Vapor 2000	ASHK-0284	parownik aparatu o nr inw. 1/802/322			3
13.	Inkubator	Caleo	ASAB-0061	802/1010	2009	Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka	6
14.	Inkubator	Caleo	ASAB-0059	802/1008	2009	Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka	6

1	2	3	4	5	6	7	8
15.	Inkubator	Caleo	ASAB-0060	802/1009	2009	Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka	6
16.	Inkubator	Caleo	ASBH-0040	802/1155	2010	Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka	6
17.	Inkubator	Caleo	ASCJ-0036	802/1308	2011	Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka	6
18.	Inkubator	Caleo	ASCJ-0037	802/1307	2011	Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka	6
19.	Inkubator	Caleo	ASCJ-0035	802/1309	2011	Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka	6
20.	Inkubator	Resuscitare RW82	HF10372	1/802/304	2015	Oddział Położniczy- Blok Porodowy	3
21.	Inkubator	Resuscitare RW82	HF10370	1/802/302	2015	Oddział Położniczy- Blok Porodowy	3
22.	Inkubator	Resuscitare RW82	HF10371	1/802/303	2015	Oddział Położniczy- Blok Porodowy	3
23.	Inkubator	Babytherm 8010	ARXC-0048 / 2006	802/883	2006	Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka	3
24.	Inkubator transportowy	TI 500	AF10617	1/802/297	2015	Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka	3
25.	Lampa operacyjna	Polaris 100/200	ASHK-0238	1/802/224	2015	Blok Operacyjny- Toruńska	3
26.	Lampa operacyjna	Polaris 100/200	ASHK-0239	1/802/387	2015	Blok Operacyjny	3
27.	Kardiomonitor	Vista 120	VTSJC0100	802/1641	2016	Oddział Chirurgii Ogólnej i Naczyniowej	1
28.	Kardiomonitor	Vista 120	VTSJC0117	802/1642	2016	Oddział Chirurgii Ogólnej i Przewodu Pokarmowego	1
29.	Kardiomonitor	Vista 120	VTSJC0111	802/1643	2016	Oddział Chorób Wewnętrznych II „A”	1
30.	Kardiomonitor	Vista 120	VTSJC0112	802/1644	2016	Oddział Chorób Wewnętrznych II „A”	1
31.	Kardiomonitor	Vista 120	VTSJC0094	802/1645	2016	Oddział Gastroenterologiczny	1

1	2	3	4	5	6	7	8
32.	Kardiomonitor	Vista 120	VTSJC0095	802/1646	2016	Oddział Gastroenterologiczny	1
33.	Kardiomonitor	Vista 120	VTSJC0113	802/1647	2016	Oddział Chorób Wewnętrznych	1
34.	Kardiomonitor	Vista 120	VTSJC0114	802/1648	2016	Oddział Chorób Wewnętrznych	1
35.	Kardiomonitor	Vista 120	VTSJC0121	802/1650	2016	Oddział Urologiczny	1
36.	Kardiomonitor	Vista 120	VTSJC0120	802/1649	2016	Oddział Urologiczny	1
37.	Kardiomonitor	Vista 120	VTSJC0107	802/1651	2016	Oddział Neurochirurgiczny	1
38.	Kardiomonitor	Vista 120	VTSHH0016	1/802/308	2015	Oddział Onkologii Klinicznej	1
39.	Kardiomonitor	Infinity Delta	5397769751	802/899	2006	Blok Operacyjny	1
40.	Kardiomonitor	Infinity Delta	6007642866	1/802/323	2015	Blok Operacyjny	1
41.	Kardiomonitor	Infinity Delta	6007634670	1/802/322	2015	Blok Operacyjny	1
42.	Kardiomonitor	Infinity Delta	6003168967	802/1246	2011	Szpitalny Oddział Ratunkowy	2
43.	Kardiomonitor	Infinity Delta	6002192078	802/1177	2010	Blok Operacyjny - Toruńska	1
44.	Kardiomonitor	Infinity Delta	6002183872	802/1176	2010	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii	1
45.	Pompa infuzyjna strzykawkowa	Pilot A2	18485044	802/262/T	2003	Oddział Chorób Dziecięcych	3
46.	Pompa infuzyjna strzykawkowa	Pilot A2	18485436	środek niskocenny	2003	Oddział Chorób Dziecięcych	3
47.	Respirator	Babylog 8000	ARZF-0059	802/962	2008	Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka	6
48.	Respirator	Evita XL	ASBC-0100	802/1110	2010	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii	6

1	2	3	4	5	6	7	8
49.	Respirator	Evita XL	ASBE-0017	802/1109	2010	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii	6
50.	Respirator	Evita XL	ASBD-0373	802/1175	2010	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii	6
51.	Respirator	Evita XL	ASCB-0021	802/1249	2011	Szpitalny Oddział Ratunkowy	6
52.	Respirator	Evita XL	ASCB-0023	802/1251	2011	Szpitalny Oddział Ratunkowy	6
53.	Respirator	Evita XL	ASCB-0022	802/1250	2011	Szpitalny Oddział Ratunkowy	6
54.	Respirator	Evita XL	ASDB-0044	802/1347	2011	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii	6
55.	Respirator	Evita V300	ASHK-0047	1/802/266	2015	Oddział Patologii i Intensywnej Terapii	3
56.	Respirator	Evita V300	ASHK-0046	1/802/256	2015	Oddział Patologii i Intensywnej Terapii	3
57.	Respirator	Evita V300	ASHK-0048	1/802/267	2015	Oddział Patologii i Intensywnej Terapii	3
58.	Respirator	Evita V300	ASHK-0050	1/802/269	2015	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii	3
59.	Respirator	Evita V300	ASHK-0051	1/802/270	2015	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii	3
60.	Respirator	Evita V300	ASHK-0049	1/802/268	2015	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii	3
61.	Respirator transportowy	OXYLOG 2000 Plus	ASCA-0019	802/1248	2011	Szpitalny Oddział Ratunkowy	2
62.	Respirator transportowy	OXYLOG 2000 Plus	ASCA-0018	802/1247	2011	Szpitalny Oddział Ratunkowy	2
63.	Respirator transportowy	OXYLOG 2000 Plus	ASDK-0034	802/1388	2012	Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii	2
64.	Respirator transportowy	Oxylog 3000	SZRM-0089	802/980	2008	Szpitalny Oddział Ratunkowy	1
65.	Respirator transportowy	Oxylog 3000	SRZM-0088	802/979	2008	Szpitalny Oddział Ratunkowy	1

.....
(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (1)
Zadanie Nr 1

L.p.	Nazwa	Wartość netto w PLN	Stawka VAT (%)	Kwota VAT	Wartość brutto (kol. 3 + kol. 5)
1.	2.	3.	4.	5.	6.
PRZEGLĄDY TECHNICZNE:					
1.	Aparat do znieczulania ogólnego Fabius Tiro / Blok Operacyjny/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
	Przeгляд nr 4				
	Przeгляд nr 5				
	Przeгляд nr 6				
2.	Moduł anestetyczny Scio Four / Blok Operacyjny/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
3.	Parownik Vapor 2000 / Blok Operacyjny/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				

ciąg dalszy tabeli na następnej stronie

.....
/ miejscowość, data / / podpisy, pieczętki-osób upoważnionych

(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (1) – ciąg dalszy

1.	2.	3.	4.	5.	6.
4.	Aparat do znieczulania ogólnego Fanius Tiro /Szpitalny Oddział Ratunkowy/				
	Przegląd nr 1				
	Przegląd nr 2				
	Przegląd nr 3				
	Przegląd nr 4				
	Przegląd nr 5				
	Przegląd nr 6				
5.	Moduł anestetyczny Scio Four Oxi /Szpitalny Oddział Ratunkowy/				
	Przegląd nr 1				
	Przegląd nr 2				
	Przegląd nr 3				
6.	Parownik Vapor 2000 /Szpitalny Oddział Ratunkowy/				
	Przegląd nr 1				
	Przegląd nr 2				
	Przegląd nr 3				
7.	Aparat do znieczulania ogólnego Fanius GS Premium /Blok Operacyjny/				
	Przegląd nr 1				
	Przegląd nr 2				
	Przegląd nr 3				
8.	Moduł anestetyczny Scio Four Oxi /Blok Operacyjny/				
	Przegląd nr 1				

ciąg dalszy tabeli na następnej stronie

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/

FORMULARZ CENOWY (1) – ciąg dalszy

(pieczęć Wykonawcy)

1.	2.	3.	4.	5.	6.
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
9.	Parownik Vapor 2000 /Blok Operacyjny/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
10.	Aparat do znieczulania ogólnego Fabius GS Premium /Blok Operacyjny/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
11.	Moduł anestetyczny Scio Four Oxi /Blok Operacyjny/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
12.	Parownik Vapor 2000 /Blok Operacyjny/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
13.	Inkubator Caleo /Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				

ciąg dalszy tabeli na następnej stronie

..... / miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych

.....
(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (1) – ciąg dalszy

1.	2.	3.	4.	5.	6.
	Przeгляд nr 3				
	Przeгляд nr 4				
	Przeгляд nr 5				
	Przeгляд nr 6				
14.	Inkubator Caleo / Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
	Przeгляд nr 4				
	Przeгляд nr 5				
	Przeгляд nr 6				
15.	Inkubator Caleo / Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
	Przeгляд nr 4				
	Przeгляд nr 5				
	Przeгляд nr 6				

ciąg dalszy tabeli na następnej stronie

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/

(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (1) – ciąg dalszy

1.	2.	3.	4.	5.	6.
16.	Inkubator Caleo /Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka/				
	Przegląd nr 1				
	Przegląd nr 2				
	Przegląd nr 3				
	Przegląd nr 4				
	Przegląd nr 5				
	Przegląd nr 6				
17.	Inkubator Caleo /Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka/				
	Przegląd nr 1				
	Przegląd nr 2				
	Przegląd nr 3				
	Przegląd nr 4				
	Przegląd nr 5				
	Przegląd nr 6				
18.	Inkubator Caleo /Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka/				
	Przegląd nr 1				
	Przegląd nr 2				
	Przegląd nr 3				

ciąg dalszy tabeli na następnej stronie

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/

FORMULARZ CENOWY (1) – ciąg dalszy

(pieczęć Wykonawcy)

1.	2.	3.	4.	5.	6.
	Przeгляд nr 4				
	Przeгляд nr 5				
	Przeгляд nr 6				
19.	Inkubator Caleo /Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
	Przeгляд nr 4				
	Przeгляд nr 5				
	Przeгляд nr 6				
20.	Inkubator Resuscitare RW82 /Oddział Płodniczy-Blok Porodowy/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
21.	Inkubator Resuscitare RW82 /Oddział Płodniczy-Blok Porodowy/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
22.	Inkubator Resuscitare RW82 /Oddział Płodniczy-Blok Porodowy/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				

ciąg dalszy tabeli na następnej stronie

.....

FORMULARZ CENOWY (1) – ciąg dalszy

(pieczęć Wykonawcy)

1.	2.	3.	4.	5.	6.
	Przeгляд nr 3				
23.	Inkubator Babytherm 8010 /Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
24.	Inkubator transportowy TI 500 / Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka /				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
25.	Lampa operacyjna Polaris 100/200 /Blok Operacyjny ul. Toruńska/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
26.	Lampa operacyjna Polaris 100/200 /Blok Operacyjny/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
27.	Kardiomonitor Vista 120 /Oddział Chirurgii Ogólnej i Naczyniowej/				
	Przeгляд nr 1				
28.	Kardiomonitor Vista 120 /Oddział Chirurgii Ogólnej i Przewodu Pokarmowego/				

ciąg dalszy tabeli na następnej stronie

(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (1) – ciąg dalszy

1.	2.	3.	4.	5.	6.
	Przeгляд nr 1				
29.	Kardiomonitor Vista 120 /Oddział Chorób Wewnętrznych II A/				
	Przeгляд nr 1				
30.	Kardiomonitor Vista 120 /Oddział Chorób Wewnętrznych II A /				
	Przeгляд nr 3				
31.	Kardiomonitor Vista 120 /Oddział Gastroenterologiczny/				
	Przeгляд nr 1				
32.	Kardiomonitor Vista 120 /Oddział Gastroenterologiczny/				
	Przeгляд nr 1				
33.	Kardiomonitor Vista 120 /Oddział Chorób Wewnętrznych I/				
	Przeгляд nr 1				
34.	Kardiomonitor Vista 120 /Oddział Chorób Wewnętrznych I/				
	Przeгляд nr 1				
35.	Kardiomonitor Vista 120 /Oddział Chorób Urologiczny/				
	Przeгляд nr 1				
36.	Kardiomonitor Vista 120 /Oddział Chorób Urologiczny/				
	Przeгляд nr 1				
37.	Kardiomonitor Vista 120 /Oddział Chorób Neurochirurgiczny/				

ciąg dalszy tabeli na następnej stronie

.....
/ miejscowość, data/ /podpis, pieczęć-osób upoważnionych/

(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (1) – ciąg dalszy

1.	2.	3.	4.	5.	6.
	Przegląd nr 1				
38.		Kardiomonitor Vista 120 /Oddział Chorób Wewnętrznych II A/			
	Przegląd nr 1				
39.		Kardiomonitor Vista 120 /Oddział Onkologii Klinicznej /			
	Przegląd nr 1				
40.		Kardiomonitor Infinity Delta /Blok operacyjny/			
	Przegląd nr 1				
41.		Kardiomonitor Infinity Delta /Blok operacyjny/			
	Przegląd nr 1				
42.		Kardiomonitor Infinity Delta /SOR/			
	Przegląd nr 1				
	Przegląd nr 2				
43.		Kardiomonitor Infinity Delta /Blok Operacyjny ul. Toruńska/			
	Przegląd nr 1				
44.		Kardiomonitor Infinity Delta /Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii/			
	Przegląd nr 1				
45.		Pompa infuzyjna strzykawkowa Pilot A2 /Oddział Chorób Dziecięcych/			
	Przegląd nr 1				
	Przegląd nr 2				

ciąg dalszy tabeli na następnej stronie

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/

FORMULARZ CENOWY (1) – ciąg dalszy

1.	2.	3.	4.	5.	6.
	Przeгляд nr 3				
46.	Pompa infuzyjna strzykawkowa Pilot A2 /Oddział Chorób Dziecięcych/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
47.	Respirator Babylog 8000 /Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
	Przeгляд nr 4				
	Przeгляд nr 5				
	Przeгляд nr 6				
48.	Respirator Evita XL /Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
	Przeгляд nr 4				
	Przeгляд nr 5				
	Przeгляд nr 6				

ciąg dalszy tabeli na następnej stronie

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/

FORMULARZ CENOWY (1) – ciąg dalszy

(pieczęć Wykonawcy)

1.	2.	3.	4.	5.	6.
49.	Respirator Evita XL /Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii/				
	Przegląd nr 1				
	Przegląd nr 2				
	Przegląd nr 3				
	Przegląd nr 4				
	Przegląd nr 5				
	Przegląd nr 6				
50.	Respirator Evita XL /Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii/				
	Przegląd nr 1				
	Przegląd nr 2				
	Przegląd nr 3				
	Przegląd nr 4				
	Przegląd nr 5				
	Przegląd nr 6				
51.	Respirator Evita XL /SOR/				
	Przegląd nr 1				
	Przegląd nr 2				
	Przegląd nr 3				

ciąg dalszy tabeli na następnej stronie

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/

FORMULARZ CENOWY (1) – ciąg dalszy

(pieczęć Wykonawcy)

1.	2.	3.	4.	5.	6.
	Przeгляд nr 4				
	Przeгляд nr 5				
	Przeгляд nr 6				
52.	Respirator Evita XL /SOR/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
	Przeгляд nr 4				
	Przeгляд nr 5				
	Przeгляд nr 6				
53.	Respirator Evita XL /SOR/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
	Przeгляд nr 4				
	Przeгляд nr 5				
	Przeгляд nr 6				
54.	Respirator Evita XL /Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				

ciąg dalszy tabeli na następnej stronie

..... / miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/

FORMULARZ CENOWY (1) – ciąg dalszy

(pieczęć Wykonawcy)

1.	2.	3.	4.	5.	6.
	Przeгляд nr 4				
	Przeгляд nr 5				
	Przeгляд nr 6				
55.	Respirator V300 /Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
56.	Respirator V300 /Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
57.	Respirator V300 /Oddział Patologii i Intensywnej Terapii Noworodka/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
58.	Respirator V300 /Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
59.	Respirator V300 /Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii/				
	Przeгляд nr 1				

ciąg dalszy tabeli na następnej stronie

..... / miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/

FORMULARZ CENOWY (1) – ciąg dalszy

(pieczęć Wykonawcy)

1.	2.	3.	4.	5.	6.
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
60.	Respirator V300 /Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
	Przeгляд nr 3				
61.	Respirator transportowy OXYLOG 2000 Plus /SOR/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
62.	Respirator transportowy OXYLOG 2000 Plus /SOR/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
63.	Respirator transportowy OXYLOG 2000 Plus / Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii/				
	Przeгляд nr 1				
	Przeгляд nr 2				
64.	Respirator transportowy OXYLOG 3000 /SOR/				
	Przeгляд nr 1				
65.	Respirator transportowy OXYLOG 3000 /SOR/				
	Przeгляд nr 1				
RAZEM			X		

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/