

## Pytania i wyjaśnienia

W związku z postępowaniem dotyczącym zamówienia pt.: „zakup asystorów kaszlu” informuję, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły zapytania dotyczące postanowień zapytania ofertowego o następującej treści:

### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby Wykonawca posiadał autoryzację producenta w zakresie sprzedaży oferowanych urządzeń oraz świadczenia usług z nimi związanych?

### Odpowiedź na pytanie nr 1

Zamawiający nie będzie wymagać aby Wykonawca posiadał autoryzację producenta w zakresie sprzedaży oferowanych urządzeń oraz ewentualnych świadczeń.

### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby Wykonawca podczas wykonywania przeglądów okresowych zapewnił w tym czasie urządzenie zastępcze o parametrach nie gorszych niż zaoferowany sprzęt?

### Odpowiedź na pytanie nr 2

Zamawiający nie będzie wymagać od Wykonawcy na czas przeglądu okresowego zastępczego sprzętu.

### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby oferowany przez Wykonawcę przedmiot zamówienia był dopuszczony do obrotu i używania w jednostkach służby zdrowia na terytorium RP zgodnie z polskim prawem oraz prawem UE, tj. musi posiadać aktualne polskie lub obowiązujące w UE certyfikaty/świadectwa dopuszczenia do stosowania w placówkach ochrony zdrowia oraz wpisy do odpowiednich rejestrów, o ile są wymagane zgodnie z prawem?

### Odpowiedź na pytanie nr 3

Odpowiedź na to pytanie Wykonawcy, znajduje się w punkcie II. 4c zapytania ofertowego na zakup asystorów kaszlu. Zamawiający będzie wymagać certyfikat jakości i bezpieczeństwa: (CE, ISO, zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych).