



LAS-1270/16/2-PN/1-2017

Rybnik, dnia 31.03.2017 r.

Do Wykonawców uczestniczących  
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

### WYJAŚNIENIE - MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

dostawy wyrobów medycznych  
(zamówienie nr LAS-1270/16-PN/1-2017)

ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z dnia 25.02.2017 r., nr 2017/S 040-072695

W związku z wniesionymi zapytaniami, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi.  
Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

#### UWAGA:

**PONIŻSZE ZAPISY STANOWIĄ INTEGRALNĄ CZĘŚĆ SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA I WSKAZUJĄ, W JAKI SPOSÓB WYKONAWCA MA SPORZADZIĆ OFERTĘ Z UWZGLĘDNIENIEM WYJAŚNIEŃ I MODYFIKACJI UJĘTYCH W NINIEJSZYM PIŚMIE.**

**Pytanie 1:** „Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie 5** długości wiertła jak niżej:

1. Wiertło Ø 1.1 mm, L = 45 mm	ZAMIAST	2. Wiertło Ø 1.0 mm, L = 90 mm
3. Wiertło Ø 1.5 mm, L = 70 mm		4. Wiertło Ø 1.5 mm, L = 100 mm
5. Wiertło Ø 2.0 mm, L = 85 mm		6. Wiertło Ø 2.0 mm, L = 150 mm
7. Wiertło Ø 2.5 mm, L = 95 mm		8. Wiertło Ø 2.5 mm, L = 150 mm
9. Wiertło Ø 3.2 mm, L = 110 mm		1. Wiertło Ø 3.2 mm, L = 150 mm
10. Wiertło Ø 3.2 mm, L = 180 mm		2. Wiertło Ø 3.2 mm, L = 200 mm
11. Wiertło Ø 3.5 mm, L = 180 mm		3. Wiertło Ø 3.7 mm, L = 300 mm

”  
**Odpowiedź 1:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 2:** „Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie 5 poz. 7** zaoferowanie wiertła Ø 3.5 mm, L = 195 mm lub wiertła Ø 3.9 mm, L = 200 mm?”

**Odpowiedź 2:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu wiertła Ø 3.5 mm, L = 195 mm przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania wiertła Ø 3.9 mm, L = 200 mm.

**Pytanie 3:** „Pyt do pak 48 Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne którymi dysponuje wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu poz 1”

**Odpowiedź 3:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

#### Telefony:

Centrala: 032 42-91-000 Główny Księgowy: 032 42-91-299 Dział Zamówień Publicznych: 032 42-91-287  
Sekretariat: 032 42-91-251 Dział Organizacyjny: 032 42-92-613 Dział Zaopatrzenia: 032 42-91-214

Fax: 032 42-28-272

**Pytanie 4: „Pytanie do pakietu 8 - Wkład do pompy artroskopowej prod. Smith and Nephew**

*Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 dopuści zestaw drenów jednorazowych składający się z drenu doprowadzającego plus drenu odprowadzającego do shavera – 400 kompletów wraz z nieodpłatnym wypożyczeniem pompy jednorolkowej na czas trwania umowy?”*

**Odpowiedź 4: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.**

**Pytanie 5: „Pakiet nr: 51. Dializatory.**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializatory niskoprzepływowe z najnowocześniejszej obecnie na rynku błony polysulfonowej o wysokich wartościach klirensów zwłaszcza dla mocznika, kreatyniny i fosforanów o powierzchni czynnej **nie mniejszej niż 1,8m<sup>2</sup>**, spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ?”*

**Odpowiedź 5: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.**

**Pytanie 6: „Pakiet 28 pozycja 2. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do oddzielnego pakietu. Jako polski producent i dostawca możemy zaproponować korzystne cenowo i jakościowo rozwiązanie. Takie rurki z powodzeniem stosowane są stosowane w państwach szpitalu. Ponadto pozostałe pozycje ma w swojej ofercie tylko firma Medtronic.”**

**Odpowiedź 6: Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.**

**Pytanie 7: „pakiet 34 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie 34 poz. 1 na zaoferowanie wyrobu: klipsy polimerowe, niewchłaniające, wykonane z tworzywa obojętnego biologicznie, zamek penetrujący tkanki, konstrukcja zamka uniemożliwiająca samoistne otwarcie klipsa, rozmiar ML (średnio duże) do klipsownicy o śr. 10mm, co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?”**

**Odpowiedź 7: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.**

**Pytanie 8: „Czy Zamawiający w Pakiecie 16, poz. 3 i 4 wymaga płytek Petriego z żebrami wentylacyjnymi czy bez?”**

**Odpowiedź 8: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.**

**Pytanie 9: „Czy Zamawiający w Pakiecie 16, poz. 5 wymaga próbek sterylnych z korkiem czy korki mogą być pakowane osobno?”**

**Odpowiedź 9: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym - dopuszcza korki pakowane osobno.**

**Pytanie 10: „Czy Zamawiający w Pakiecie 16, poz. 5 dopuści próbki z PP?”**

**Odpowiedź 10: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym- dopuszcza próbki wykonane z materiału opisanego w pytaniu.**

**Pytanie 11: „Pakiet 18 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic rentgenochronnych, chirurgicznych ortopedycznych, jałowych, lateksowych z dodatkiem tlenku ołowiu, o następujących właściwościach: redukcja promieniowania: 62% przy 60 KVP, 58% przy 80 KVP, 49% przy 100 KVP, 43% przy 120 KVP, bezpudrowe (<2 mg/rękawicę – testowane zgodnie z ASTM D 6124), kształt anatomiczny, kolor brązowy (eliminujący refleks świetlny w polu operacyjnym), mankiety rolowane, sterylizowane tlenkiem etylenu, poziom zapewnienia sterylności (SAL): 10<sup>-6</sup>, powierzchnia zewnętrzna chlorowana, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, zawartość protein poniżej 100µg/gm długość rękawicy minimum 280 mm, grubość średnia na palcu 0.28 mm, średnia na dłoni 0.30 mm oraz średnia na mankiecie 0.28 mm, posiadające AQL 1.0 rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, oznakowane datą produkcji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/papier, koperta wewnętrzna papierowa.”**

**Odpowiedź 11:** Zamawiający informuje, iż pakiet 18 dotyczy wyrobów medycznych podstawowych, a nie rękawic.

**Pytanie 12:** „Pakiet 33, pozycja 1,2 Czy Zamawiający wymaga aby kabel do lokalizacji w EKG był integralną częścią zestawu, czy może być dołączany oddzielnie?”

**Odpowiedź 12:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym; kabel może być dołączany oddzielnie, jednak jego cena winna być zawarta w cenie zestawu.

**Pytanie 13:** „Pakiet 39, pozycja 2 Czy Zamawiający wymaga aby kaniula do tętnicy udowej była zakładana metodą Seldingera?”

**Odpowiedź 13:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 14:** „Pakiet 39, pozycja 1 Czy Zamawiający w celu maksymalizacji bezpieczeństwa pacjentów oraz personelu medycznego wymaga, aby kaniula z zaworem odcinającym posiadała automatyczne zabezpieczenie przed przypadkowym zakłuciem.”

**Odpowiedź 14:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 15:** „Pakiet 40, pozycja 2 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr 2 oraz dopuszczenie igieł do stymulacji w następujących rozmiarach do wyboru przez Zamawiającego: G20/150mm, G20/120mm, G21/100mm, G21/85mm, G22/50mm , G23/35mm , G23/25mm. Wydzielenie powyższej pozycji z pakietu pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie oferty konkurencyjnej cenowo.”

**Odpowiedź 15:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Pytanie 16:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy w zakresie pakietu nr 50 do 10 dni roboczych od momentu przesłania zamówienia?”

**Odpowiedź 16:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 17:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów we wzorze umowy w §1 ust. 6 lit. c) poprzez dostosowanie do pkt II.3 SIWZ oraz pkt 6 formularza ofertowego, tj. termin ważności nie krótszy niż 6 miesięcy od momentu dostarczenia?”

**Odpowiedź 17:** Zamawiający modyfikuje zapisy §1 ust. 6 wzoru umowy nadając mu następujące brzmienie:

„6. Wykonawca oświadcza, że:

- a. towar określony w ust. 1 jest dopuszczony do obrotu i do używania,
- b. jest uprawniony do dystrybucji i sprzedaży towaru określonego w ust. 1 na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej,
- c. towar określony w ust. 1 będzie w momencie dostarczenia posiadać nienaruszone opakowanie i termin ważności (dotyczy asortymentu, dla którego określa się termin ważności) nie krótszy niż 6 miesięcy od momentu dostarczenia.”

**Pytanie 18:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów we wzorze umowy w § 2 ust. 5 poprzez doprecyzowanie, że Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia różnicy cen zakupu u innego Wykonawcy?”

**Odpowiedź 18:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 19:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów we wzorze umowy w § 5 ust. 4 lit. a) poprzez wydłużenie terminu do 15 dni kalendarzowych?”

**Odpowiedź 19:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 20:** „Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25, poz. 6 - wyrazi zgodę na zaoferowanie Filtra europejskiego producenta

- filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci oraz portem kapno (do aparatu do znieczuleń) pediatryczny, objętość oddechowa od 50-900ml, waga ok. 15g, sterylny,
- przestrzeń martwa do 26 ml, okrągły,
- o skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej powyżej 99,99%,
- **bardzo wysoka wydajność nawilżania przy VT=250ml - min. 31,8mg/l H<sub>2</sub>O**,
- z portem kapno z zakręcanym koreczkiem, bezbarwny, przezroczysty,
- na obwodzie filtra podany producent, nazwa handlowa, objętość oddechowa, tygodniowy
- .. harmonogram wymiany, znak CE;
- nie zawiera latexu i DEPH, sterylny, sterylizowany EO,
- pozytywne testy przeprowadzone przez certyfikowane niezależne laboratorium Nelson .
- . Lab. W USA.
- zgodny z najwyższymi normami określonymi przez EN ISO 13485:2012, ISO 9360, MDD 93/42/EEC,
- zgodny z najwyższymi normami określonymi przez FDA?"

**Odpowiedź 20:** Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia biorąc pod uwagę wymóg kompatybilności ze sobą poszczególnych pozycji w pakiecie nr 25.

**Pytanie 21:** „Pakiet nr 10 Poz. 1-4.

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert dopuści zaoferowanie staplerów posiadających jedną dźwignię zamykająco-spustową. Pozostałe parametry zgodne z opisem.”

**Odpowiedź 21:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w powyższych pytaniach w zakresie rozmiarów i wymaganych długości oraz końcówek przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 22:** „Pakiet nr 10 Poz. 2, 4.

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert dopuści zaoferowanie staplerów z wysokością otwartej zszywki 4,5mm, po zamknięciu wysokość zszywki 2,0mm. Pozostałe parametry zgodne z opisem.”

**Odpowiedź 22:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w powyższych pytaniach w zakresie rozmiarów i wymaganych długości oraz końcówek przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 23:** „Pakiet nr 55 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł o średnicy 9G, z ruchomym znacznikiem na mandrynie do sprawdzania i ustalania głębokości wkłucia, ostrze typu „tulipan”, pozostałe parametry zgodne z opisem.”

**Odpowiedź 23:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 24:** „Pakiet nr 57 Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści złożenie osobnej oferty na pozycje 8 i 9 Pakietu 57 i zaoferowanie w pozycji 8 zestawów z cewnikami o średnicy 4,8 Fr w miejsce 4,7 Fr, pozostałe parametry zestawów zgodne z opisem.”

**Odpowiedź 24:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Pytanie 25:** „Pakiet nr 57 Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści złożenie osobnej oferty na pozycje 14 i 15 Pakietu 57 i zaoferowanie

- w pozycji 14 zestawu o średnicy cewnika 18 Fr, długości 35 cm, w zestawie łącznik, jeden mandryn i elementy do mocowania cewnika
- w pozycji 15 cewnika o średnicy 8 Fr, długości 35 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem."

**Odpowiedź 25:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Pytanie 26:** „Pakiet nr 67 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczotek o średnicach włosa 5 mm i 10 mm, długość cewnika 250 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.”

**Odpowiedź 26:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 27:** „Pakiet 60 Cewniki permanentne do dializy, ilość pozycji 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do dializ poliuretanowy dwukanałowy 15,5FR o długości **24cm** ( tip to cuff 19cm - nr kat. 32101524), **28cm** ( tip to cuff 23cm- nr kat. 32101528),, **32cm** ( tip to cuff 27cm - nr kat. 32101532),, **36cm** ( tip to cuff 31cm - nr kat. 32101536),, **40cm** ( tip to cuff 35cm- nr kat. 32101540), widoczny w Rtg. Zestaw składający się z: cewnika dwukanałowego z mufką z dwoma niezależnymi światłami tętnicznymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc wykonany z termowrażliwego, biokompatybilnego Carbothane w zestawie z: tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcijnymi, usztywniaczem.”

**Odpowiedź 27:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 28:** „Pakiet 60 Cewniki permanentne do dializy, ilość pozycji 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do dializ poliuretanowy dwukanałowy 15,5FR o długości **24cm** ( tip to cuff 19cm - nr kat. 32101524), **28cm** ( tip to cuff 23cm- nr kat. 32101528),, **32cm** ( tip to cuff 27cm - nr kat. 32101532),, **36cm** ( tip to cuff 31cm - nr kat. 32101536),, **40cm** ( tip to cuff 35cm- nr kat. 32101540), widoczny w Rtg. Zestaw składający się z: cewnika dwukanałowego z mufką z dwoma niezależnymi światłami tętnicznymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc wykonany z termowrażliwego, biokompatybilnego Carbothane w zestawie z: tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcijnymi, usztywniaczem.” Tu dali informacje katalogowe pytanie czy je dołączyć do pisma, bo rysunek a4

**Odpowiedź 28:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 29:** „Pakiet 15, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści pojemnik do badania i transportu próbek chirurgicznych do badań histopatologicznych o pojemności 50 ml?”

**Odpowiedź 29:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 30:** „Pakiet 15, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści pojemnik do badania i transportu próbek chirurgicznych do badań histopatologicznych o pojemności 100 ml?”

**Odpowiedź 30:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 31:** „**Pakiet 18, pozycja 22** – Czy Zamawiający dopuści zestaw do wysokociśnieniowego drenażu ran pooperacyjnych posiadający w zestawie dren łączący zakończony miękką końcówką z PCV umożliwiającą połączenie z drenami Redona, pozostałe parametry bez zmian?”

**Pytanie 32:** „**Pakiet 18, pozycja 22** – Czy Zamawiający dopuści zestaw do wysokociśnieniowego drenażu ran pooperacyjnych z pakowanym osobno drenem Redona z trokarem, pozostałe parametry bez zmian?”

**Odpowiedź 31-32:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacja należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 33:** „**Pakiet 18, pozycja 38** – Czy Zamawiający oczekuje wzierników usznych pakowanych w praktyczne opakowanie pełniące role dyspensera?”

**Odpowiedź 33:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 34:** „**Pakiet 18, pozycja 39** – Czy Zamawiający oczekuje okularów zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej co najmniej kategorii II?”

**Odpowiedź 34:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 35:** „**Pakiet 18, pozycja 39** – Czy Zamawiający oczekuje okularów posiadających ramiona regulowane w zakresie ich długości i kąta pochylenia?”

**Odpowiedź 35:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 36:** „**Pakiet 18, pozycja 40** – Czy Zamawiający dopuści stazę jednorazowego użytku bezltekową?”

**Odpowiedź 36:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacja należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował

**Pytanie 37:** „**Pakiet 26, pozycja 8** – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 8 z pakietu 26 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.”

**Odpowiedź 37:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Pytanie 38:** „**pakiet 60** Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści cewnik dwuświatłowy długoterminowy X Split Dual Lumen Haemodialysis Catheter Kit ( Citra-XS Nile ) z końcówką dzieloną dla mniejszej recyrkulacji, cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych z wymiennymi przedłużaczami o średnicy 14FR i długości od mufy do końcówki 23 cm, 27 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i

rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepą, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?" Tu dali informacje katalogowe pytanie czy je dołączyć do pisma

**Odpowiedź 38:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 39:** „pakiet 60 Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu "shotgun"(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych z wymiennymi przedłużaczami o przekroju 14FR i długościach od mufy do końcówki: 19 cm, 23 cm, 27 cm, 50 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?" Tu dali informacje katalogowe pytanie czy je dołączyć do pisma

**Odpowiedź 39:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 40:** „nr pytania anulowano – pytanie omyłkowo skierowano do naszego szpitala, dotyczyło innego podmiotu.

**Odpowiedź 40:** -----

**Pytanie 41:** „**Pakiet 5 Poz.7** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Wiertło Ø 3,7mm; L-250mm”

**Odpowiedź 41:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacja należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 42:** „Pytanie do Zadania Nr 57 lp. 1,2,7,8,10,11,12,15

Czy zamawiający kierując się chęcią uzyskania jak najlepszej ceny i zwiększenia konkurencyjności zgodzi się na wydzielenie pozycji nr **1,2,7,8,10,11,12,15** do osobnego pakietu co pozwoli nam na zaoferowanie wysokiej jakości produktu europejskiego producenta wg poniższej charakterystyki:

Lp.1 zgodnie z SIWZ

Lp.2 o wymiarach 0,035"- 90cm

Lp.7 igła punkcyjna 17G x 19,5cm,

Lp.8 Zestaw 4,8 Fr zamiast 4,7 Fr reszta zgodna z SIWZ,

Lp.10 1,9CH , długość 120cm reszta zgodnie w SIWZ,

Lp.11 koszyki 1,3Ch lub 2,5 Ch , długość 120cm.

Lp.12 Foley 18Fr do 26Fr, długość 41cm , reszta zgodnie z SIWZ,

Lp.15 Cewnik nefrostomijny Pigtail 8 CH, długość 35 cm ?”

**Odpowiedź 42:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Pytanie 43:** „Pytanie do Zadania Nr 21 lp. 6

Czy zamawiający kierując się chęcią uzyskania jak najlepszej ceny i zwiększenia konkurencyjności zgodzi się na wydzielenie pozycji nr **6** do osobnego pakietu co pozwoli

nam na zaoferowanie wysokiej jakości produktu europejskiego producenta wg poniższej charakterystyki:

**Cewnik trójswiatłowy 7Fr** o długości 15cm lub 20cm o przekrojach okrągłych na całej długości i charakteryzujący się wysokimi przepływami jak poniżej:

14G (2,11mm) / przepływ 5100 ml/h

18G (1,25mm)/ przepływ 1350 ml/h

18G(1,25 mm)/ przepływ 1350 ml/h

\*Cewnik skalowany wodoczny w RTG, światła cewnika identyfikowane kolorem na całej długości ,

\*prowadnica nitinolowa typ J 0,035" ( 0,89mm) x 50cm w aplikatorze ułatwiającym wprowadzenie,

\*igła 18G (1,25mm) x 40mm,

\* strzykawka 5 ml ,

\* hydrofilne rozszerzadło 8 Fr (2,67mm x 12cm) ?"

**Odpowiedź 43:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Pytanie 44:** „Pytanie do Zadania nr 33, Lp.1

Cewnik do wkłuć centralnych, poliuretanowy, **4-światłowy**, długość **15cm, 20cm, 8,5Fr** z powłoką przeciwbakteryjną na całej długości cewnika tj. poniżej złącza bezigłowego . **Substancja aktywna PHMB (poliheksametylen biguanidu)** wprowadzona w strukturę materiału i posiadająca właściwości antyseptyczne , przeciwbakteryjne zarówno na gram + jak i gram -. PHMB aktywne podczas całego okresu utrzymani cewnika w naczyniu (niewypłukiwana podczas aplikacji cewnika) **do 30 dni**. Przekroje światel okrągłe na całej długości cewnika (wysokie przepływy), kodowane kolorami dla lepszej identyfikacji. Cewnik zawiera bezigłowe zastawki typu Luer Safe TM zapobiegające infekcjom, zatorom powietrznym, zintegrowane skrzydełka do przysycia cewnika. Skład zestawu: cewnik, igła 18G x 7 cm, strzykawka Luer Slip 5 ml z otworem na prowadnik (aplikacja prowadnika bez rozłączania zestawu), hydrofilne rozszerzadło, nitinolowy prowadnik o śr. 0,035" i długości 50 cm, umieszczony w specjalnym plastikowym, skalowanym podajniku z Obrotowym, ząbkowanym kółkiem do wysuwania prowadnika, skalpel 11 z krótką rączką, skrzydełka mocujące.”

**Odpowiedź 44:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 45:** „Pytanie do Zadania nr 33, Lp.2

Cewnik do wkłuć centralnych, poliuretanowy, **5-światłowy**, długość **15cm, 20cm, 8,5Fr** z powłoką przeciwbakteryjną na całej długości cewnika tj. poniżej złącza bezigłowego . **Substancja aktywna PHMB ( poliheksametylen biguanidu)** wprowadzona w strukturę materiału i posiadająca właściwości antyseptyczne , przeciwbakteryjne zarówno na gram + jak i gram - PHMB aktywne podczas całego okresu utrzymani cewnika w naczyniu (niewypłukiwana podczas aplikacji cewnika) **do 30 dni**. Przekroje światel okrągłe na całej długości cewnika (wysokie przepływy), kodowane kolorami dla lepszej identyfikacji. Cewnik zawiera bezigłowe zastawki typu Luer Safe TM zapobiegające infekcjom, zatorom powietrznym , zintegrowane skrzydełka do przysycia cewnika. Skład zestawu: cewnik, igła 18G x 7 cm, strzykawka Luer Slip 5 ml z otworem na prowadnik ( aplikacja prowadnika bez rozłączania zestawu), hydrofilne rozszerzadło, nitinolowy prowadnik o śr. 0,035" i długości 50 cm, umieszczony w specjalnym plastikowym, skalowanym podajniku z obrotowym, ząbkowanym kółkiem do wysuwania prowadnika, skalpel 11 z krótką rączką, skrzydełka mocujące?”

**Odpowiedź 45:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

**Uwaga:** pytania od nr 46 do nr 56 dotyczą pakietu nr 37 – „**Wyroby medyczne stosowane w intensywnej terapii**”

**Pytanie 46:** „Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w poz. 1 wymaga załączenia do oferty dokumentu od Producenta, potwierdzające możliwość stosowania systemu zamkniętego przez min. 168 godzin?”

**Odpowiedź 46:** Zamawiający wymaga dołączenia dokumentów zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w której określił jakie dokumenty należy złożyć do oferty i jakie dokumenty będzie składał wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą na wezwanie Zamawiającego.

**Pytanie 47:** „Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści system zamknięty do odsysania z rurki intubacyjnej o dł. 54-56 cm lub 60-62 cm, z rurki tracheostomijnej o dł. 34-36 cm?”

**Odpowiedź 47:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 48:** „Czy Zamawiający w poz. 2 ma na myśli, aby w systemie zamkniętym nie było żadnych dodatkowych elementów do montażu czy demontażu systemu od rurki intubacyjnej / tracheostomijnej?”

**Odpowiedź 48:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 49:** „Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w poz. 4 wymaga załączenia do oferty dokumentu od Producenta, potwierdzające możliwość stosowania drenów do zastosowania z systemami zamkniętymi przez min. 72 godziny?”

**Odpowiedź 49:** Zamawiający wymaga dołączenia dokumentów zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w której określił jakie dokumenty należy złożyć do oferty i jakie dokumenty będzie składał wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą na wezwanie Zamawiającego.

**Pytanie 50:** „Czy Zamawiający w poz. 5-9 dopuści kołderki kompatybilne tylko z urządzeniem do ogrzewania pacjenta prod. Gaymar Inc. typ GA TC 3003?”

**Pytanie 51:** „Czy Zamawiający w poz. 5-9 wyrazi zgodę na wymianę na koszt Wykonawcy węży urządzenia grzewczego w WarmTouch 5900, w celu kompatybilności kołderki do ww. systemu grzewczego?”

**Odpowiedź 50-51:** Zamawiający modyfikuje formularz cenowy stanowiący załącznik 1.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie pakietu 37. Zmodyfikowany formularz cenowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma – sporządzając ofertę należy posłużyć się jego zmodyfikowaną wersją – pod rygorem odrzucenia oferty.

**Pytanie 52:** „Czy Zamawiający w poz. 5 ma na myśli kołderki o następujących parametrach technicznych:

„ Kołderka grzewcza górnych części ciała. Wymiary 198,1 cm x 91,4 cm (+/-2%) do użytku jednego pacjenta. Bezlątkowa, 3-warstwowa, wykonana z materiału nietkanego oraz folii, 2 - kolorowa kołderka, powłokująca na wybkę orientującą, która powierzchnia bezpośrednio ogrzewa ciało pacjenta. Nie powłokująca perforacji, równomierny przepływ powietrza zapewniony przez całą powierzchnię kołderki, przystosowane do pracy z ogrzewaczami nisko przepływowymi o maksymalnych wartościach przepływu powietrza: 980 l/min. Konstrukcja kołderki powłokująca dodatkowe filtrowanie nadmuchiwanego powietrza, system mocowania do węży urządzenia grzewczego”

**Pytanie 53:** „Czy Zamawiający w poz. 6 ma na myśli kołderki o następujących parametrach technicznych:

„ Kołderka grzewcza dolnych części ciała. Wymiary 116,3 cm x 91,4 cm (+/-2%) do użytku jednego pacjenta. Bezlątkowa, 3-warstwowa, wykonana z materiału nietkanego oraz folii, 2 - kolorowa kołderka, powłokująca na wybkę orientującą, która powierzchnia bezpośrednio ogrzewa ciało pacjenta. Nie powłokująca perforacji, równomierny przepływ powietrza zapewniony przez całą powierzchnię kołderki, przystosowane do pracy z ogrzewaczami nisko przepływowymi o maksymalnych wartościach przepływu powietrza: 980 l/min. Konstrukcja kołderki powłokująca dodatkowe filtrowanie nadmuchiwanego powietrza, system mocowania do węży urządzenia grzewczego”

**Pytanie 54:** „Czy Zamawiający w poz. 7 ma na myśli kołderki o następujących parametrach technicznych:

„ Kołderka grzewcza pediatryczna. Wymiary 142,2 cm x 101,6 cm (+/-2%) do użytku jednego pacjenta. Bezlateksowa, 3-warstwowa, wykonana z materiału nietkanego oraz folii, 2 - kolorowa kołderka, pozwalająca na szybką orientację, która powierzchnia bezpośrednio ogrzewa ciało pacjenta. Nie posiadająca perforacji, równomierny przepływ powietrza zapewniony przez całą powierzchnię kołderki, przystosowane do pracy z ogrzewaczami nisko przepływowymi o maksymalnych wartościach przepływu powietrza: 980 l/min. Konstrukcja kołderki pozwalająca dodatkowe filtrowanie nadmuchiwanego powietrza, system mocowania do węża urządzenia grzewczego”

**Pytanie 55:** „Czy Zamawiający w poz. 8 ma na myśli kołderki o następujących parametrach technicznych:

„ Kołderka grzewcza pod całe ciało pacjenta dorosłego. Wymiary 142,2 cm x 101,6 cm (+/-2%) do użytku jednego pacjenta. Bezlateksowa, 3-warstwowa, wykonana z materiału nietkanego oraz folii, 2 - kolorowa kołderka, pozwalająca na szybką orientację, która powierzchnia bezpośrednio ogrzewa ciało pacjenta. Nie posiadająca perforacji, równomierny przepływ powietrza zapewniony przez całą powierzchnię kołderki, przystosowane do pracy z ogrzewaczami nisko przepływowymi o maksymalnych wartościach przepływu powietrza: 980 l/min. Konstrukcja kołderki pozwalająca dodatkowe filtrowanie nadmuchiwanego powietrza, system mocowania do węża urządzenia grzewczego”

**Pytanie 56:** „Czy Zamawiający w poz. 9 ma na myśli kołderki o następujących parametrach technicznych:

„ Kołderka grzewcza na całe ciało pacjenta dorosłego. Wymiary 203,2 cm x 91,4 cm (+/-2%) do użytku jednego pacjenta. Bezlateksowa, wykonana z materiału nietkanego oraz folii, 2 - kolorowa kołderka, pozwalająca na szybką orientację, która powierzchnia bezpośrednio ogrzewa ciało pacjenta. Nie posiadająca perforacji, równomierny przepływ powietrza zapewniony przez całą powierzchnię kołderki, przystosowane do pracy z ogrzewaczami nisko przepływowymi o maksymalnych wartościach przepływu powietrza: 980 l/min. Konstrukcja kołderki pozwalająca dodatkowe filtrowanie nadmuchiwanego powietrza, system mocowania do węża urządzenia grzewczego”

**Odpowiedź 52-56:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. **W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacja należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.**

**Pytanie 57:** „**Pakiet nr 14 „Igły doszpikowe”** W związku z tym, że na polski rynek trafiają aparaty do wkłucia doszpikowego pochodzące z prywatnego, nieautoryzowanego przez producenta, kanału dystrybucji pragniemy zapytać, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczone wkłucie doszpikowe posiadało, zgodnie z wymogami ustawy o wyrobach medycznych, nadrukowaną przez producenta, etykietę w języku polskim wraz z nazwą firmy będącej autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski - odpowiedzialnym przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych za czynności przewidziane przez ustawę o wyrobach medycznych w przypadku wystąpienia incydentu medycznego?”

**Odpowiedź 57:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym. Oczekuje zaoferowania wyrobu medycznego dopuszczonego do obrotu i używania zgodnie z przepisami prawa.

**Pytanie 58: „Pakiet nr 14 „Igły doszpekowe”**

*Czy Zamawiający wymaga aby wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie polski, co związane jest z odpowiedzialnością przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związaną z akcjami korekcyjnymi dotyczącymi incydentów medycznych lub czy Zamawiający wymaga aby wykonawca zgodnie z warunkami udziału w postępowaniu przedłożył pisemne oświadczenie autoryzowanego dystrybutora igieł doszpekowych na terenie Polski o oddaniu Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu Zamówienia.”*

**Odpowiedź 58:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym. Oczekuje zaoferowania wyrobu medycznego dopuszczonego do obrotu i używania zgodnie z przepisami prawa.

**Pytanie 59: „Pakiet nr 14 „Igły doszpekowe”**

*W związku z tym, iż na rynku oferowane są różne igły doszpekowe, różnego pochodzenia i z różnym terminem ważności, czy Zamawiający wymaga, aby oferowane igły posiadały 5-letni okres ważności, a w dniu dostawy był zachowany okres min. 80% całkowitego 5-letniego terminu ważności?”*

**Odpowiedź 59:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 60: „Wzór umowy, § 5 pkt. 2 kary umowne – dot. pakietu nr 14**

*Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o obniżenie kar umownych we wzorze umowy w § 5 pkt. 2 do 5%.”*

**Odpowiedź 60:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 61: „Pakiet nr 72 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic pakowanych a’200 szt (XS-L) oraz a’180szt (XL) z jednoczesnym przeliczeniem ilości do 16 000 opakowań?”**

**Odpowiedź 61:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic w opakowaniach zawierających od 90 do 100 sztuk – z zachowaniem ilości 32 000 opakowań oraz od 180 do 200 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań na 16 000, przy czym oczekuje zaoferowania ceny za opakowanie wyłącznie 100 - (w pierwszym przypadku, tj. dla ilości 32 0000) lub 200-sztukowe (w drugim przypadku, tj. dla ilości 16 000), a także podania w ostatniej kolumnie informacji, jakie opakowania (w dopuszczonych granicach) wykonawca oferuje dla poszczególnych rozmiarów. Na etapie realizacji umowy wykonawca będzie dostarczał rękawice w opakowaniach zgodnych z podanymi w ostatniej kolumnie, a ich cena będzie ceną przeliczoną z podanej w ofercie ceny za opakowanie odpowiednio 100- lub 200-sztukowe, proporcjonalnie do liczby sztuk zawartej w danym opakowaniu, tj. opakowanie zawierające 90 / 180 szt. będzie proporcjonalnie tańsze. Wykonawca na fakturze musi podać liczbę sztuk rękawic zawartą w danym opakowaniu. Umowa w przypadku zaoferowania mniejszych opakowań będzie realizowana do kwoty brutto wynikającej z oferty, ilość tańszych opakowań może przekroczyć wskazaną w formularzu cenowym.

**Pytanie 62: „Pakiet nr 73 poz. 1 Czy Zamawiający miał na myśli rękawice zgodne z normą EN 374-1,2,3 (w opisie jest podana norma EN 347-1,2,3)?”**

**Odpowiedź 62:** Zamawiający koryguje omyłkę pisarską zastępując zapis „EN 347-1,2,3” zapisem „EN 374-1,2,3”. Niniejszą zmianę należy nanieść w formularzu cenowym pod rygorem odrzucenia oferty.

**Pytanie 63: „Pakiet nr 74 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic chirurgicznych bezpydrowych o poziomie protein poniżej 33µg/g?”**

**Pytanie 64: „Pakiet nr 74 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic chirurgicznych bezpydrowych o grubości na palcu 0,22mm (±0,02mm), dłoni 0,19mm (±0,01mm), mankiecie 0,17mm (±0,01mm), o długości 280-290mm w zależności od rozmiaru?”**

**Pytanie 65: „Pakiet nr 74 poz. 1 Czy zamawiający oczekuje rękawic posiadających AQL: 0,65 potwierdzonym raportem z jednostki niezależnej?”**

Odpowiedź 63-65: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w załączniku 1.1 nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 66:** „*Pakiet nr 74 poz. 1 Czy zamawiający oczekuje rękawic w opakowaniu zewnętrznym foliowym. Opakowanie kompaktowe-składane na pół?*”

**Odpowiedź 66:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 67:** „*Pakiet nr 74 poz. 1 Czy zamawiający oczekuje rękawic sterylizowane promieniami gamma?*”

**Odpowiedź 67:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 68:** „*Pakiet nr 74 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic chirurgicznych bezpudrowych o grubości na palcu 0,21mm ( $\pm 0,02$ mm), dłoni 0,18mm ( $\pm 0,02$ mm), mankiecie 0,16mm ( $\pm 0,02$ mm), o długości 280 -290mm w zależności od rozmiaru?*”

**Odpowiedź 68:** Zamawiający podtrzymuje wymagania opisane w specyfikacji istotnych warunków zamówienia – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu opisanego w powyższym pytaniu.

**Pytanie 69:** „*Pakiet nr 75 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic ze specjalną warstwą antypoślizgową pełniącą funkcję tekstury?*”

**Odpowiedź 69:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 70:** „*Pakiet nr 75 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic chirurgicznych o lepszym poziomie AQL = 0,65?*”

**Odpowiedź 70:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w załączniku 1.1 nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 71:** „*Pakiet nr 75 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic chirurgicznych o długości 280-290mm w zależności od rozmiaru?*”

**Odpowiedź 71:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w załączniku 1.1 nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 72:** „*Pakiet nr 75 poz. 1*

*Czy Zamawiający oczekuje rękawic przebadanych na przenikanie cementu kostnego, potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej?*”

**Odpowiedź 72:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 73:** „*Pakiet nr 75 poz. 1*

*Czy zamawiający oczekuje rękawic z poziomem białek lateksowych: poniżej 17  $\mu$ g/g- potwierdzonych raportem z badań jednostki niezależnej?*”

**Odpowiedź 73:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 74: „Pakiet nr 75 poz. 1 oraz pakiet 76 poz. 1**

*Czy z uwagi na bezpieczeństwo personelu Zamawiający oczekuje rękawic, które zostały przebadane zgodnie z normą EN 374-1 (łącznie z pkt. 5.3.2) na co najmniej 2 poziomie odporności na przenikanie podczas badania z użyciem trzech substancji chemicznych pochodzących z listy badanych substancji podanej w załączniku A (potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej), co gwarantuje pełną ochronę?”*

**Odpowiedź 74:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 75: „Pakiet 16, poz. 3** Czy Zamawiający dopuści płytki Petriego o Ø 80mm?”

**Pytanie 76: „Pakiet 16, poz. 10** Czy Zamawiający dopuści szkiełka podstawowe mikroskopowe z matowionym końcem 76x25mm?”

**Odpowiedź 75-76:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 77: „Pakiet 18, poz. 2-4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2-4 z zadania 18 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.”

**Odpowiedź 77:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Pytanie 78: „Pakiet 18, poz. 5** Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy 13x14cm?”

**Pytanie 79: „Pakiet 18, poz. 6** Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy 16x26cm?”

**Pytanie 80: „Pakiet 18, poz. 7** Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy 21x38cm?”

**Pytanie 78-81: „Pakiet 18, poz. 15** Czy Zamawiający dopuści żel w miejsce pasty?”

**Odpowiedź 81:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 82: „Pakiet 18, poz. 16-17**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 16-17 z zadania 18 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.”*

**Odpowiedź 82:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Pytanie 83: „Pakiet 18, poz. 41** Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy 13x14cm?”

**Pytanie 84: „Pakiet 19, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści dreny łączące bez łącznika, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?”

**Odpowiedź 83-84:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

szym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 85:** „*Pakiet 19, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści końcówki ssące bez ukształtowanej rękojeści?*”

**Odpowiedź 85:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 86:** „*Pakiet 19, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści końcówki ssące CH 20 i CH 23?*”

**Odpowiedź 86:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 87:** „*Pakiet 19, poz. 8-10, 12*

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8-10, 12 z zadania 19 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.*”

**Odpowiedź 87:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Pytanie 88:** „*Pakiet 45, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec sterylny na uchwyty lampy operacyjnej z kołnierzem zabezpieczającym o wym. 80x130mm i średnicy otworu 4cm?*”

**Odpowiedź 88:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 89:** „*Pakiet nr 15 – pojemniki histopatologiczne*

*Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga aby pojemniki o pojemności od 250 ml do 3000 ml były wyposażone w przytwierdzoną na stałe etykietę (etykieta malowana na pojemniku lub wklejana na stałe techniką IML) zawierającą oznakowania zgodne z wymogiem określonym w rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, w szczególności etykietę z możliwością opisu danych pacjenta oraz posiadające oznaczenia o zagrożeniach chemicznych i biologicznych?*”

**Odpowiedź 89:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym. Oczekuje zaoferowania wyrobu medycznego dopuszczonego do obrotu i używania zgodnie z przepisami prawa.

**Pytanie 90:** „*Pakiet nr 15 – pojemniki histopatologiczne Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga podania w formularzu cenowym oraz na etykiecie produktu numeru identyfikującego produkt którym może być numer katalogowy służący pełnej identyfikacji produktu w myśl Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro ?*”

**Odpowiedź 90:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym. Oczekuje zaoferowania wyrobu medycznego dopuszczonego do obrotu i używania zgodnie z przepisami prawa.

**Pytanie 91:** „*Pakiet nr 15 – pojemniki histopatologiczne* Z uwagi na zaistniały proceder jednej z nowych firm oferującej pojemniki na próbki histopatologiczne bez umieszczonych oznaczeń mających na celu identyfikację wyrobu medycznego bądź posiadające je w formie niezgodnej z aktem wykonawczym ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. zwracam się z wnioskiem o rozszerzenie katalogu przedłożenia przez Wykonawców próbek dla pakietu nr 27 po jednej sztuce z najczęściej używanych pojemności : 250-400 ml, 1000-1200 ml, 2000ml-3000 ml, w celu potwierdzenie czy oferowane dostawy potwierdzają wymagania określone przez Zamawiającego ?”

**Odpowiedź 91:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym. Oczekuje zaoferowania wyrobu medycznego dopuszczonego do obrotu i używania zgodnie z przepisami prawa.

**Pytanie 92:** „*Pakiet 44 – kasetki histopatologiczne* Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kasetki z okrągłymi otworami z zachowaniem wszystkich pozostałych wymagań Zamawiającego?”

**Odpowiedź 92:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania rozwiązania wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 93:** „Ze względu na rozbieżność zapisów prosimy o ujednolicenie wymaganego terminu ważności: Formularz oferty pkt. 6 – jest: nie krótszy niż 6 miesięcy od momentu dostarczenia Projekt umowy par. 1 ust. 6 pkt c – jest: nie krótszy niż 12 miesięcy od momentu dostarczenia”

**Odpowiedź 93:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 17.

**Pytanie 94:** „Dot. pakietu nr 32 poz. 1 i 2

Czy nie zaszła omyłka pisarska i w poz. 1 powinien być nr kat A22201A, a w poz. 2 nr kat. A22258A (wg. katalogu Olympus)?”

**Pytanie 95:** „Dot. pakietu nr 32 poz. 3

Czy nie zaszła omyłka pisarska, gdyż podana przez Zamawiającego pętla A222563A nie istnieje. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pętli o nr kat. A22253A (wg katalogu Olympus)?”

**Odpowiedź 94 i 95:** Zamawiający koryguje omyłkę pisarską zastępując zapis:

w poz. 1 „nr kat. 22201A” zapisem „nr kat. A22201A”,

w poz. 2 „nr kat. 22258A” zapisem „nr kat. A22258A”,

w poz.3 „nr kat. A222563A” zapisem „nr kat. A22253A”.

Niniejszą zmianę należy nanieść w formularzu cenowym pod rygorem odrzucenia oferty.

**Pytanie 96:** „*Pakiet nr 16 – wyroby medyczne laboratoryjne* Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych netto za jednostkę miary, którą jest opakowanie zaokrąglone w górę do pełnej jego ilości? Nie możliwa jest wycena jednej sztuki szkiełka, próbówki, płytki, końcówki czy innego drobnego sprzętu z uwagi na znikomą wartość jednostkową produktu której nie da się wyrazić w dziesiętnych częściach złotego. Dodatkowo nadmieniam, iż nie da się kupić jednej sztuki produktów określonych w pakiecie 16 gdyż konfekcjonowane są w oryginalnych i niepodzielnych opakowaniach producenta.”

**Odpowiedź 96:** W przedmiotowym pakiecie nr 16 zamawiający dopuszcza, by wykonawca zmodyfikował formularz cenowy wprowadzając jako jednostkę miary opakowanie – nie większe niż 100 szt. (z zastrzeżeniem, że szacunkowa ilość sztuk będzie podzielna przez liczbę sztuk w oferowanym opakowaniu), dokonując stosownego przeliczenia ilości jednostek miary i zaoferował cenę jednostkową z dokładnością do 0,01 zł za takie opakowanie.

**Pytanie 97:** „Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod dzielonych REM, z pętlą sprzężenia zwrotnego, kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego i posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod o powierzchni styku: 107cm<sup>2</sup>, które są równie lub bardziej bezpieczne niż opisane w SIWZ elektrody z pierścieniem ekwipotencjalnym, gdzie określenie to odnosi się jedynie do jednego producenta na rynku, co przeczy zresztą zasadom zachowania uczciwej konkurencji i naraża Szpital na zakup asortymentu jednorazowego użytku po znacznie zawyżonych cenach.

Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad **6 MILIONÓW sztuk rocznie** i cieszą się dużym uznaniem wśród Zespołów Operacyjnych - także w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski."

**Odpowiedź 97:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania rozwiązania wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 98:** „Pakiet 20 pozycja 2. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie tej pozycji do oddzielnego pakietu. Pozwoli to większej ilości oferentów na złożenie konkurencyjnych cenowo ofert.”

**Odpowiedź 98:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Pytanie 99:** „Pakiet 20 pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści rurkę z oznaczeniem rozmiaru, średnicy wewnętrznej i zewnętrznej na szyldzie?”

**Odpowiedź 99:** Zamawiający informuje, iż pakiet nr 20 nie obejmuje rurek.

**Pytanie 100:** „– dotyczy § 1 ust. 4 Umowy

Zgodnie z treścią § 1 ust. 4 Umowy, Zamawiający podał, że:

„4. Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień na towar w ilościach uzależnionych od swoich rzeczywistych potrzeb. Realizacja tego uprawnienia nie niesie dla Zamawiającego żadnych negatywnych skutków prawnych, w szczególności ograniczenie przez Zamawiającego zamówienia na towar zarówno w zakresie rzeczowym, jak i ilościowym nie stanowi odstępiania od Umowy nawet w części, nie skutkuje odpowiedzialnością Zamawiającego z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy, a Wykonawcy nie przysługuje roszczenie odszkodowawcze.”

Wyjaśniamy, że szacujemy wartość swojej oferty, a więc dokonujemy kalkulacji ceny oferowanych produktów w relacji do skali zamówienia, na podstawie przeprowadzonego rachunku ekonomicznego, z uwzględnieniem możliwych kosztów i oczekiwanych przychodów wynikających z realizacji zamówienia na podstawie ilości dostaw podanych przez Zamawiającego w treści SIWZ. Pozostawienie przez Zamawiającego postanowienia dopuszczającego ograniczenie zamówienia, zarówno w zakresie rzeczowym, jak i ilościowym, a w szczególności prawo realizowania zamówienia w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego (a więc w rozmiarze niemożliwym do przewidzenia przez wykonawcę na obecnym etapie postępowania), uniemożliwia poprawne oszacowanie wartości oferty wszystkim wykonawcom.

W związku z takim sformułowaniem postanowienia dotyczącego możliwości ograniczenia zamówienia oraz dopuszczenia braku wykorzystania ilości przedmiotu zamówienia zawartego w umowie (uzależnienie zamówienia od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego) zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:

a) Czy Zamawiający zrezygnuje z postanowienia umowy zawartego w § 1 ust. 4 Umowy?

W przypadku gdy na pytanie wskazane w lit. a) powyżej odpowiedź Zamawiającego będzie negatywna, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia zawartego w § 1 ust. 4 Umowy poprzez nadanie mu następującej treści:

„4. Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień na towar w ilościach uzależnionych od swoich rzeczywistych potrzeb, jednak w przypadku zmniejszenia ilości zamawianego towaru zmiana ta nie może być większa niż 5% całego zamówienia. Realizacja tego uprawnienia nie niesie dla Zamawiającego żadnych negatywnych skutków prawnych, w szczególności ograniczenie przez Zamawiającego zamówienia na towar zarówno w zakresie rzeczowym, jak i ilościowym nie stanowi odstępiania od Umowy nawet w części, nie skutkuje odpowiedzialnością Zamawiającego z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy, a Wykonawcy nie przysługuje roszczenie odszkodowawcze.”?

**Pytanie 101:** „– dotyczy § 1 ust. 14 Umowy

Zgodnie z treścią § 1 ust. 14 Umowy, Zamawiający podał, że:

„14. W przypadku kwestionowania przez Wykonawcę opinii serwisu obsługującego Zamawiającego, Zamawiający zleci ekspertyzę innej jednostce serwisu zewnętrznego.

Potwierdzenie ekspertyzy będzie skutkowało zwrotem jej kosztów przez Wykonawcę w pełnej wysokości.”

W tym miejscu wskazujemy, że wartość swojej oferty szacujemy dokonując szczegółowych i skrupulatnych kalkulacji dotyczących przedmiotu zamówienia i wszelkich innych możliwych kosztów z tym związanych. Biorąc jednak pod uwagę fakt, że ekspertyzy dotyczące serwisu są często kosztowne, postanowienie Zamawiającego przewidujące dodatkowe, znaczne koszty dla wykonawcy stanowią, że nie sposób poprawnie oszacować całkowitą wartość oferty wykonawcy.

Niezależnie od powyższego należy stwierdzić, że w przypadku urządzeń wykorzystywanych w szpitalach kluczowe jest, aby wszelkie prace związane z utrzymaniem i serwisem były wykonywane przez podmioty, które doskonale znają specyfikę konkretnego urządzenia. W związku z tym istotne, by firmy podejmujące się wszelkiego rodzaju napraw czy przeglądów dokonywały ich zgodnie z instrukcjami i wytycznymi producentów.

W związku z takim sformułowaniem postanowienia z § 1 ust. 14 Umowy zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:

- a) Czy Zamawiający zrezygnuje z postanowienia umowy zawartego w § 1 ust. 14 Umowy?

W przypadku gdy na pytanie wskazane w lit. a) powyżej odpowiedź Zamawiającego będzie negatywna, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:

- a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia zawartego w § 1 ust. 14 Umowy poprzez nadanie mu następującej treści:

„14. W przypadku kwestionowania przez Wykonawcę opinii serwisu obsługującego Zamawiającego, Zamawiający zleci ekspertyzę innej jednostce serwisu zewnętrznego, z zastrzeżeniem, że taka jednostka serwisu zewnętrznego dysponować będzie potwierdzoną przez producenta urządzenia wiedzą i potencjałem technicznym, niezbędnym do przeprowadzenia ekspertyzy. Potwierdzenie ekspertyzy będzie skutkowało zwrotem jej kosztów przez Wykonawcę w pełnej wysokości.”?”

#### **Pytanie 102: „– dotyczy § 2 ust. 5 Umowy**

Zgodnie z treścią § 2 ust. 5 Umowy, Zamawiający podał, że:

„W przypadku opóźnienia w dostawie towaru ponad termin określony w ust. 1 lub w przypadku niedotrzymania terminu realizacji reklamacji Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy faksem lub e-mailem, ma prawo zakupić tę partię towaru u innego dostawcy lub odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia dodatkowych kosztów związanych z zakupioną przez Zamawiającego partią towaru i Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną, o której mowa w §5 ust. 1.”

Wskazujemy, że zastrzeżenie umowne przewidujące naliczenie wykonawcy dodatkowej sankcji finansowej w postaci kary umownej („Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia dodatkowych kosztów związanych z zakupioną przez Zamawiającego partią towaru i Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną”) jest nieuzasadnione. Zgodnie bowiem z tym postanowieniem, wykonawca będzie zobowiązany do pokrycia kosztów dodatkowych ponad te, które wynikają bezpośrednio z umowy. Należy podkreślić, że w przypadku zakupu zastępczego należy brać pod uwagę ceny rynkowe. Nie można też przerzucać ryzyka związanego z zakupem towaru od podmiotu trzeciego na wykonawcę. Wykonawca może więc zobowiązać się do zwrotu Zamawiającemu różnicy w cenie oraz kosztów transportu, nie może natomiast zobowiązać się do zwrotu enigmatycznie ustalonych „dodatkowych kosztów” związanych z zakupioną przez Zamawiającego partią towaru, ponieważ nie wszystkie takie koszty mogą być uzasadnione w celu dokonania zakupu od innego dostawcy. Dodatkowe koszty, inne niż różnica w cenie i koszty dostawy, mogą np. wynikać z niestaranności bądź nierzetelności osób realizujących taki zakup, czy to po stronie zamawiającego, czy po stronie innego dostawcy, za których działania bądź zaniechania wykonawca nie może być odpowiedzialny.

Dodatkowo zwracamy uwagę, że opóźnienia są następstwem okoliczności, za które wykonawca nie ponosi odpowiedzialności. Są to więc okoliczności, na które wykonawca nie ma wpływu.

W związku z takim sformułowaniem postanowienia dotyczącego zakupu partii towaru u innego dostawcy lub odmowy przyjęcia spóźnionej dostawy zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:

a) Czy Zamawiający zrezygnuje z postanowienia umowy zawartego w § 2 ust. 5 Umowy?

W przypadku gdy na pytanie wskazane w lit. a) powyżej odpowiedź Zamawiającego będzie negatywna, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia zawartego w § 2 ust. 5 Umowy poprzez nadanie mu następującej treści:

„W przypadku zwłoki w dostawie towaru ponad termin określony w ust. 1 lub w przypadku niedotrzymania terminu realizacji reklamacji Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy faksem lub e-mailem, ma prawo zakupić tę partię towaru u innego dostawcy lub odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia różnicy pomiędzy kosztem zakupu produktu po wyższych cenach a ceną produktu wynikającą z niniejszej Umowy.”?

#### **Pytanie 103: „– dotyczy § 5 ust. 4 Umowy**

Zgodnie z treścią § 5 ust. 4 Umowy, Zamawiający podał, że:

„Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, bez konieczności uprzedniego wzywania Wykonawcy do należytej realizacji umowy i naliczyć karę umowną w wysokości 10% wynagrodzenia umownego brutto, określonego w §1 ust. 1 umowy, w przypadkach gdy:

a) jednorazowe opóźnienie Wykonawcy względem terminu wykonania dostawy przekroczy 7 dni kalendarzowych,

b) Wykonawca na wezwanie Zamawiającego nie wymieni wadliwego towaru w terminie 3 dni od uznania reklamacji.”

W tym miejscu wskazujemy, że w § 5 ust. 4 lit. b) Umowy Zamawiający zawarł postanowienia odnoszące się do odbioru przedmiotu umowy. Z postanowień określonych przez Zamawiającego w treści Umowy nie wynika, w jaki sposób Zamawiający będzie realizował proces odbioru przedmiotu dostawy, w szczególności jakie działania będą podejmowane przez Zamawiającego w sytuacji, gdy dostarczony przedmiot zamówienia będzie wadliwy. Dodatkowo, brakuje informacji, jakie okoliczności będą decydowały o tym, czy Zamawiający wyznaczy wykonawcy dodatkowy termin na wymianę czy dostarczenie nowego przedmiotu dostawy, a jakie okoliczności będą decydujące w przypadku odstąpienia od umowy bez uprzedniego wezwania.

Odstąpienie od umowy, jako środek o najdalej idącym skutku powinien być stosowany w ściśle określonych sytuacjach i jako środek ostateczny. Obecnie występujące w Umowie postanowienie jest nadmiernie restrykcyjne i w naszej ocenie niewłaściwie zabezpiecza interesy Zamawiającego. Ponadto należy zwrócić uwagę, że przewidziane przez Zamawiającego terminy są wyjątkowo krótkie, biorąc pod uwagę asortyment stanowiący przedmiot zamówienia.

W związku z takim sformułowaniem postanowienia z § 5 ust. 4 Umowy zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:

a) Czy Zamawiający zrezygnuje z postanowienia umowy zawartego w § 5 ust. 4 Umowy?

W przypadku gdy na pytanie wskazane w lit. a) powyżej odpowiedź Zamawiającego będzie negatywna, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia zawartego w § 5 ust. 4 Umowy poprzez nadanie mu następującej treści:

„Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, po uprzednim dwukrotnym wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy i naliczyć karę umowną w wysokości 10% wynagrodzenia umownego brutto, określonego w §1 ust. 1 umowy, w przypadkach gdy:

a) jednorazowe opóźnienie Wykonawcy względem terminu wykonania dostawy przekroczy 14 dni kalendarzowych,

b) Wykonawca na wezwanie Zamawiającego nie wymieni wadliwego towaru w terminie 7 dni od uznania reklamacji.”?

#### **Pytanie 104: „– dotyczy § 5 ust. 5 Umowy**

Zgodnie z treścią § 5 ust. 5 Umowy, Zamawiający podał, że:

„W sytuacji, gdy kara umowna nie pokrywa szkody, Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej na zasadach ogólnych.”

W związku z takim sformułowaniem postanowienia dotyczącego sytuacji przekroczenia wysokości kar umownych, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia zawartego w § 5 ust. 5 Umowy poprzez nadanie mu następującej treści:

„W sytuacji, gdy kara umowna nie pokrywa szkody, Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej do wysokości wartości umowy brutto na zasadach ogólnych prawa cywilnego zgodnie z art. 471 Kodeksu cywilnego.”?

Jest to element, które ma wpływ na sporządzenie przez wykonawców ofert, ponieważ wywołuje efekt w szacowaniu i ocenie ryzyka biznesowego. Dlatego uzyskanie informacji w tym zakresie jest niezbędne do rzetelnego skalkulowania ceny ofertowej.”

**Pytanie 105:** „– dotyczy § 8 Umowy

Zgodnie z treścią § 8 Umowy, Zamawiający podał, że:

„Oprócz uprawnień, o których mowa w §5 Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w zakresie danego pakietu w przypadku, gdy:

- a. Wykonawca trzykrotnie nie dochowa terminu dostawy,
- b. Wykonawca dwukrotnie dostarczy towar nieodpowiadający wymaganiom określonym w specyfikacji i w zamówieniu lub niespełniający prawidłowo swojej funkcji, w tym – w naruszonym opakowaniu,
- c. Wykonawca trzykrotnie nie dochowa terminów reklamacji określonych zgodnie z warunkami określonymi w §3 ust. 2,
- d. Wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy PZP,
- e. Wobec towaru zostanie wydana decyzja odpowiednich organów o wycofaniu z obrotu, wstrzymaniu w obrocie, zakazie wprowadzania,
- f. Wykonawca zostanie pozbawiony prawa do dystrybucji i sprzedaży towaru określonego w §1 na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej.”

Podobnie jak miało to miejsce w przypadku pytania nr 4 powyżej, zwracamy uwagę na fakt, że odstąpienie od umowy, jako środek o najdalej idącym skutku - powinien być stosowany w ściśle określonych sytuacjach i jako środek ostateczny. Obecnie występujące w Umowie postanowienie jest nazbyt restrykcyjne i w naszej ocenie niewłaściwie zabezpiecza interesy Zamawiającego, jak również wykonawcy.

W związku z takim sformułowaniem postanowienia dotyczącego sytuacji przekroczenia wysokości kar umownych, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia zawartego w § 8 Umowy poprzez nadanie mu następującej treści:

„Oprócz uprawnień, o których mowa w §5 Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w zakresie danego pakietu, jednak po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do prawidłowej realizacji postanowień umowy, w przypadku, gdy:

- a. Wykonawca trzykrotnie nie dochowa terminu dostawy,
- b. Wykonawca trzykrotnie dostarczy towar nieodpowiadający wymaganiom określonym w specyfikacji i w zamówieniu lub niespełniający prawidłowo swojej funkcji, w tym – w naruszonym opakowaniu,
- c. Wykonawca trzykrotnie nie dochowa terminów reklamacji określonych zgodnie z warunkami określonymi w §3 ust. 2,
- d. Wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy PZP,
- e. Wobec towaru zostanie wydana decyzja odpowiednich organów o wycofaniu z obrotu, wstrzymaniu w obrocie, zakazie wprowadzania,
- f. Wykonawca zostanie pozbawiony prawa do dystrybucji i sprzedaży towaru określonego w §1 na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej.”?

**Pytanie 106:** „– dotyczy § 10 ust. 2 Umowy

Zgodnie z treścią § 10 ust. 2 Umowy, Zamawiający podał, że:

*„Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę kary umowne w przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia urządzenia, o którym mowa w §9 ust. 1 w wysokości 500 zł za każdy dzień opóźnienia.”*

*W tym miejscu zwracamy uwagę, że opóźnienia są następstwem okoliczności, za które wykonawca nie ponosi odpowiedzialności. Są to więc okoliczności, na które wykonawca nie ma wpływu. Ponadto należy podkreślić, że wysokość przewidzianej przez Zamawiającego kary umownej jest nieproporcjonalnie wysoka.*

*W związku z takim sformułowaniem postanowienia z § 10 ust. 2 Umowy zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:*

a) Czy Zamawiający zrezygnuje z postanowienia umowy zawartego w § 10 ust. 2 Umowy?

*W przypadku gdy na pytanie wskazane w lit. a) powyżej odpowiedź Zamawiającego będzie negatywna, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:*

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia zawartego w § 10 ust. 2 Umowy poprzez nadanie mu następującej treści:

*„Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę kary umowne w przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia urządzenia, o którym mowa w §9 ust. 1 w wysokości 100 zł za każdy dzień zwłoki.”*

#### **Pytanie 107: „– dotyczy § 11 ust. 2 Umowy**

*Zgodnie z treścią § 11 ust. 2 Umowy, Zamawiający podał, że:*

*„W przypadku przekroczenia czasu przerwy w funkcjonowaniu urządzenia ponad 24 godziny – za każdą rozpoczętą dobę Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 500 zł. Powyższa kwota wzrasta 3-krotnie w przypadku liczby ww. przerw większej niż 2 w danym miesiącu i obowiązuje w okresie kolejnych 30 dni od daty ostatniej przerwy uzasadniającej zastosowania wzrostu.”*

*W tym miejscu zwracamy uwagę, że wysokość kary umownej w tym przypadku jest nieproporcjonalnie wysoka, zarówno jeśli chodzi o wysokość 500 zł w przypadku przerwy w funkcjonowaniu urządzenia ponad 24 godziny, jak i 3-krotnego wzrostu tej kwoty w przypadku liczby przerw większej niż 2 w danym miesiącu. Ponadto z treści postanowienia o wysokości kary umownej nie wynika, czy kara umowna w wysokości 500 zł przysługuje za każdy dzień, czy w innym rozliczeniu.*

*W związku z takim sformułowaniem postanowienia z § 11 ust. 2 Umowy zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:*

a) Czy Zamawiający zrezygnuje z postanowienia umowy zawartego w § 11 ust. 2 Umowy?

*W przypadku gdy na pytanie wskazane w lit. a) powyżej odpowiedź Zamawiającego będzie negatywna, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:*

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia zawartego w § 11 ust. 2 Umowy poprzez nadanie mu następującej treści:

*„W przypadku przekroczenia czasu przerwy w funkcjonowaniu urządzenia ponad 48 godzin – za każdą kolejną rozpoczętą dobę Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 100 zł za każdy dzień zwłoki.”*

#### **Pytanie 108: „– dotyczy § 13 ust. 3 Umowy**

*Zgodnie z treścią § 13 ust. 3 Umowy, Zamawiający podał, że:*

*„Dopuszczalne jest zwiększenie wartości umowy, jeżeli łączna wartość zmian jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych i jest mniejsza od 10% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie.”*

*Wyjaśniamy, że szacujemy wartość swojej oferty, a więc dokonujemy kalkulacji ceny oferowanych produktów w relacji do skali zamówienia, na podstawie przeprowadzonego rachunku ekonomicznego, z uwzględnieniem możliwych kosztów i oczekiwanych przychodów wynikających z realizacji zamówienia na podstawie ilości dostaw podanych przez Zamawiającego w treści SIWZ. Przy obecnym sformułowaniu tego postanowienia przez Zamawiającego, wykonawca nie może być pewien wielkości przedmiotu zamówienia, a zatem nie jest w stanie szczegółowo ustalić jego wartości.*

*W związku z takim sformułowaniem postanowienia dotyczącego możliwości zwiększenia ilości dostaw zawartych w umowie zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:*

a) Czy Zamawiający zrezygnuje z powyższego postanowienia umowy?

W przypadku gdy na pytanie wskazane w lit. a) powyżej odpowiedź Zamawiającego będzie negatywna, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem:

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia zawartego w § 13 ust. 3 Umowy poprzez nadanie mu następującej treści:

„Dopuszczalne jest zwiększenie wartości umowy, jeżeli łączna wartość zmian jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych i jednocześnie jest mniejsza od 5% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie.”

**Odpowiedź 100-108:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 109:** „– **dotyczy pakietu nr 12** W pozycji 5 pakietu 12 znajdują się: „Saszetki żelujące płynną treść jeltową przeznaczoną do worków stomijnych” pakowane są po 100 szt. Czy zatem Zamawiający oczekuje 2 opakowań?”

**Odpowiedź 109:** Zamawiający wyjaśnia, iż oczekuje zaoferowania 200 szt. saszetek; jeśli konfekcjonowane są one w opakowaniach po 100 szt. to należy zaoferować 2 opakowania, ale w formularzu cenowym należy zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia należy podać cenę za 1 szt. saszetki.

**Pytanie 110:** „Czy Zamawiający w pakiecie 60 w pozycji 1 dopuści cewnik permanentny rozmiar 14,5-16 F, wymagane długości (od mufki do końcówki) do wyboru przez Zamawiającego 19,23,28,33,44,55 końcówka symetryczna zapobiegająca recyrkulacji, otwory boczne zapobiegające przyssaniu się cewnika do ścian naczynia?

Czy Zamawiający w pakiecie 60 w pozycji 2 dopuści cewnik permanentny o długościach 19, 23, 28, 33, 44 i 55 – pozostałe parametry bez zmian?”

**Odpowiedź 110:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 111:** „dot. opisu przedmiotu zamówienia - FORMULARZ CENOWY - Załącznik nr 1.1 dla Pakietu nr 23: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli zestaw składający się z: 2 wkładów o pojemności 65 ml i 115 ml wraz ze złączem Y o długości 250 cm i akcesoriami, czyli standardowy zestaw dla wstrzykiwacza kontrastu Spectris MR.”

**Odpowiedź 111:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 112:** „dot. Załącznika nr 2 do SIZWZ – Wzór umowy:

dot. § 1 ust. 12 – Wnosimy o wykreślenie w całości lub o modyfikację jak wyżej:

„Wykonawca ponosi ~~wyłączną~~ odpowiedzialność za ~~wszelkie~~ szkody majątkowe i osobowe, które mogą powstać wskutek użytkowania przez Zamawiającego urządzeń z towarem zaoferowanym jako kompatybilny z urządzeniem Zamawiającego **tylko w przypadku, gdy ekspertyza niezależnego rzeczoznawcy wykaże, że szkoda jest spowodowana użytkowaniem zaoferowanego towaru a nie błędem Użytkownika. Koszty sporządzenia ekspertyzy ponosi Strona Umowy, która chce ją przeprowadzić jako dowód w sprawie.**”

**Uzasadnienie:** Wykonawca nie może ponosić wyłącznej odpowiedzialności za wszelkie szkody majątkowe i osobowe w sytuacji, gdy szkoda będzie spowodowana błędem Użytkownika.”

**Odpowiedź 112:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 113:** „dot. Załącznika nr 2 do SIZWZ – Wzór umowy: dot. § 1 ust. 13 – 15 – Prosimy o modyfikację tych ust. w następujący sposób:

„13. Naprawa będzie przeprowadzona przez firmę zewnętrzną wskazaną przez Zamawiającego **lub serwis zaproponowany przez Wykonawcę** w terminie 14 dni od daty otrzymania dokumentu potwierdzającego fakt i koszt naprawy.

14. W przypadku kwestionowania przez Wykonawcę opinii serwisu obsługującego Zamawiającego, Zamawiający zleci ekspertyzę innej jednostce serwisu zewnętrznego. Potwierdzenie ekspertyzy będzie skutkowało zwrotem jej kosztów przez Wykonawcę w pełnej wysokości.

~~15. W przypadku gdy ekspertyza, o której mowa powyżej wskaże, że przyczyną uszkodzenia urządzenia jest użytkowanie towaru dostarczonego przez Wykonawcę, Wykonawca zobowiązuje się na czas naprawy urządzenia dostarczyć Zamawiającemu w ciągu 7 dni, licząc od dnia otrzymania wyników ekspertyzy, urządzenie zastępcze o parametrach nie gorszych od naprawianego urządzenia.~~

**-- wnosimy o wykreślenie tego ust. w całości; obowiązek dostarczenia sprzętu zastępczego leży po stronie dostawcy urządzeń i wypełniania obowiązków wynikających z udzielonej na te urządzenia gwarancji a nie po stronie dostawcy materiałów eksploatacyjnych.**

~~16. W przypadku braku możliwości usunięcia uszkodzenia, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany uszkodzonego urządzenia na nowe o nie gorszych parametrach od urządzenia uszkodzonego w ciągu 30 dni, licząc od dnia otrzymania wyników ekspertyz.~~

**--- wnosimy o wykreślenie tego ust. w całości; wymiana uszkodzonego urządzenia na nowe leży po stronie dostawcy urządzenia i wypełniania obowiązków wynikających z udzielonej na te urządzenia gwarancji a nie po stronie dostawcy materiałów eksploatacyjnych. Koszt wymiany urządzenia jest niewspółmiernie wysoki w porównaniu do kosztu zakupu materiałów eksploatacyjnych i Wykonawca chcący zaoferować konkurencyjną cenę na dostawę materiałów eksploatacyjnych nie może wliczać kosztów serwisu i wymiany urządzenia będącego własnością Zamawiającego i przez Zamawiającego użytkowanego.”**

**Pytanie 114: „dot. Załącznika nr 2 do SIZWZ – Wzór umowy: dot. § 2. ust. 5 - Prosimy o modyfikację tego ust. w następujący sposób:**

~~„W przypadku opóźnienia w dostawie towaru ponad termin określony w ust.1 lub w przypadku niedotrzymania terminu realizacji reklamacji Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy faksem lub e-mailem, ma prawo zakupić tę partię towaru u innego dostawcy i nie ma prawa odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia dodatkowych kosztów związanych z zakupioną przez Zamawiającego partią towaru i Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną, o której mowa w § 5 ust. 1”~~

**--- wnosimy o wykreślenia jak wyżej; Wykonawca nie może ponosić odpowiedzialności za kompatybilność materiałów eksploatacyjnych z urządzeniem funkcjonującym u Zamawiającego dostarczanych przez inny podmiot niż Wykonawca wybrany w toku w/w zamówienia publicznego ani być karany za ew. uszkodzenia sprzętu, które te materiały – zakupione w drodze wykonawstwa zastępczego – mogłyby spowodować.”**

**Pytanie 115: „dot. § 5. – Prosimy o modyfikację tego paragrafu w następujący sposób:**

1. Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę kary umowne w przypadku niedotrzymania terminu dostawy, tj. niedostarczenia towaru w terminie i na warunkach określonych w § 2 ust. 1 lub w przypadku niedotrzymania terminów określonych w § 3 w wysokości 0,2% wartości dostawy brutto objętej zamówieniem **jednostkowym** dla danego pakietu za każdy dzień opóźnienia i za każde naruszenie.

2. Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto dla danego pakietu za rozwiązanie umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

3. Kary, o których mowa w ust. 1 i 2 Wykonawca zapłaci na wskazany przez Zamawiającego rachunek bankowy przelewem, w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia doręczenia mu uzasadnionego żądania Zamawiającego zapłaty takiej kary umownej. Po bezskutecznym upływie terminu Zamawiający ma prawo potrącić kary umowne z należnego wynagrodzenia Wykonawcy.

4. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, bez konieczności uprzedniego wzywania Wykonawcy do należytej realizacji umowy i naliczyć karę umowną w wysokości 10 % wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 1 ust. 1 umowy, w przypadkach, gdy:

a) jednorazowe opóźnienie Wykonawcy względem terminu wykonania dostawy przekroczy 7 14 dni kalendarzowych,

b) Wykonawca na wezwanie Zamawiającego nie wymieni wadliwego towaru w terminie 3 5 dni od uznania reklamacji.

5. W sytuacji, gdy kara umowna nie pokrywa szkody, Zamawiającemu Stronom przysługuje prawo do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej na zasadach ogólnych.

6. Odstąpienie od umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 4 powyżej winno nastąpić w terminie 3 miesięcy od zaistnienia okoliczności stanowiącej podstawę odstąpienia od umowy.

**oraz o dodanie ustępów o następującej treści:**

„7. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,2% wartości złożonego zamówienia za każdy dzień zwłoki w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego,

8. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,2% wartości dostarczonego zamówienia za każdy dzień zwłoki w zapłacie należnego Wykonawcy wynagrodzenia ponad termin płatności określony w umowie,

9. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto dla danego pakietu za rozwiązanie umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego.

10. Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 10% wartości brutto umowy dla danego pakietu.”

Odpowiedź 113-115: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Uwaga: pytania od nr 116 do nr 131 dotyczą pakietu nr 47 - Opakowania do sterylizacji.**

**Pytanie 116: „Poz. 1-10**

Czy Zamawiający dopuści rękawy papierowo-foliowe spełniające poniższe wymagania?

**Papier o gramaturze 70 g:**

- wytrzymałość na przedarcie nie mniej niż 700mN w obu kierunkach
- przenikanie powietrza nie mniej niż 12µm/Pa\*s ± 5%
- niezwilżalność wodą 40 s
- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania 7,3 kN/m ± 2%; w kierunku poprzecznym 4kN/m ± 5%

**Folia 5 warstwowa (nie licząc warstw kleju) o grubości 53 ± 5 mikrometrów:**

- przezroczysta, bez rozdwarstwień, bez substancji toksycznych i porów
- wytrzymałość na rozdarcie w obu kierunkach nie mniejsza niż 70mN

**Wymagania ogólne:**

- wszystkie napisy i testy poza strefą pakowania
- wskaźnik procesu sterylizacji parowej, tlenkiem etylenu i formaldehydem powierzchnia wskaźnika procesu sterylizacji ≥ 100 mm<sup>2</sup>
- jednoznaczna zmiana koloru wskaźnika procesu po sterylizacji parowej, EO, FO łatwa do interpretacji
- jednoznacznie oznaczony kierunek otwarcia
- zgrzew fabrycznie wielokrotny

Dodatkowo, rękawy dla zapewnienia lepszych właściwości techniczno-higienicznych są nawinięte folią na zewnątrz.”

**Pytanie 117: „Poz. 15-20** Czy Zamawiający dopuści papiery zgodne z SIWZ, o zawartości chlorków 0,03%, wytrzymałości na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 0,53 kN/m, poprzecznym nie mniej niż 0, 35 kN/m? Pozostałe zapisy bez zmian.”

- Pytanie 118: „**Poz. 27-28** Czy Zamawiający dopuści w 100% syntetyczną, niezawierającą celulozy 4 - warstwową włókninę o zwiększonej wytrzymałości?”
- Pytanie 119: „**Poz. 29-48** Czy Zamawiający dopuści torebki zgodne z SIWZ o 5-warstwowej folii, o wytrzymałości na przedarcie nie mniejszej niż 600 mN w obu kierunkach?”
- Pytanie 120: „**Poz. 29** Czy Zamawiający dopuści torebki zgodne z SIWZ, o wymiarze 75 x 200 mm?”
- Pytanie 121: „**Poz. 30** Czy Zamawiający dopuści torebki zgodne z SIWZ, o wymiarze 75 x 200 mm?”
- Pytanie 122: „**Poz. 33** Czy Zamawiający dopuści torebki zgodne z SIWZ, o wymiarze 100 x 200 mm?”
- Pytanie 123: „**Poz. 35** Czy Zamawiający dopuści torebki zgodne z SIWZ, o wymiarze 100 x 250 mm?”
- Pytanie 124: „**Poz. 37** Czy Zamawiający dopuści torebki zgodne z SIWZ, o wymiarze 100 x 400 mm?”
- Pytanie 125: „**Poz. 39** Czy Zamawiający dopuści torebki zgodne z SIWZ, o wymiarze 150 x 250 mm?”
- Pytanie 126: „**Poz. 42** Czy Zamawiający dopuści torebki zgodne z SIWZ, o wymiarze 210 x 280 mm?”
- Pytanie 127: „**Poz. 43** Czy Zamawiający dopuści torebki zgodne z SIWZ, o wymiarze 210 x 350 mm?”
- Pytanie 128: „**Poz. 45** Czy Zamawiający dopuści torebki z fałdą zgodne z SIWZ, o wymiarze 100 x 300 mm?”
- Pytanie 129: „**Poz. 46** Czy Zamawiający dopuści torebki z fałdą zgodne z SIWZ, o wymiarze 150 x 390 mm?”
- Pytanie 130: „**Poz. 47** Czy Zamawiający dopuści torebki z fałdą zgodne z SIWZ, o wymiarze 200 x 500 mm?”
- Pytanie 131: „**Poz. 48** Czy Zamawiający dopuści torebki z fałdą zgodne z SIWZ, o wymiarze 300 x 600 mm?”
- Pytanie 132: „**PAKIET NR 62** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowana igły w rozmiarze 1,20 x 81 mm? Pozostałe parametry bez zmian.”
- Pytanie 133: „Dotyczy Pakiet nr 48, pozycja nr 2: Czy Zamawiający dopuści pakiety Bowie Dick posiadające arkusz wskaźnikowy o wymiarach ok.9cmx9cm?”
- Pytanie 134: „Dotyczy Pakiet nr 48, pozycja nr 3: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 250 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.”
- Pytanie 135: „Dotyczy Pakiet nr 48, pozycja nr 4: Czy Zamawiający dopuści testy zmieniające przebarwienie po procesie sterylizacji z koloru fioletowego na zielony?”
- Odpowiedź 116-135: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacja należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.
- Pytanie 136: „Dotyczy Pakiet nr 48, pozycja nr 11: Czy Zamawiający dopuści testy mycia umieszczone na specjalistycznym, plastikowym podłożu zawierające mieszaninę odpowiednio dobranych komponentów, posiadające substancję wskaźnikową, umieszczoną w jednym miejscu na teście oraz badające proces mycia w jednej płaszczyźnie, które pozwalają na sprawdzenie wszystkich czynników mających wpływ na skuteczność procesu mycia?”

**Odpowiedź 136:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 137:** „Czy Zamawiający w pakietach 15, 16, 17 dopuści do podawania cen jednostkowych z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?”

**Odpowiedź 137:** W przedmiotowym pakiecie nr 15,16,17 zamawiający dopuszcza, by wykonawca zmodyfikował formularz cenowy wprowadzając jako jednostkę miary opakowanie – nie większe niż 100 szt. (z zastrzeżeniem, że szacunkowa ilość sztuk będzie podzielna przez liczbę sztuk w oferowanym opakowaniu), dokonując stosownego przeliczenia ilości jednostek miary i zaoferował cenę jednostkową z dokładnością do 0,01 zł za takie opakowanie.

**Pytanie 138:** „Pakiet 17 – Wymazówki laboratoryjne

a) Czy Zamawiający w pozycji 3 wymaga, aby dla zaoferowanych wymazówek przedłożyć dokument potwierdzający min. 3 dniowy okres przetrwania przedstawiciela bakterii tlenowych i fakultatywnie beztlenowych, bakterii beztlenowych oraz min. 24 godz. okres przetrwania przedstawiciela bakterii wybrednych?

b) Czy Zamawiający w pozycji 2 i 3 wymaga wymazówek w probówce 13x165mm, co zapewnia optymalne zanurzenie wacika w podłożu transportowym?

c) Czy Zamawiający w pozycji 2 i 3 wymaga wymazówek z instrukcją pobrania na opakowaniu w języku polskim, pakowanych indywidualnie?

d) Czy Zamawiający w pozycji 2 i 3 oczekuje wymazówek z etykietą do opisu próbki na każdej probówce w języku polskim?”

**Odpowiedź 138:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 139:** „Zadanie 72 poz.1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rękawic diagnostycznych do procedur o podwyższonym ryzyku, lateksowych bezpudrowych o kształcie anatomicznym, pokrycie wewnętrzne polimeryzowane o strukturze sieci ułatwiającej zakładanie rękawic, zewnętrznie mikroteksturowanych. Grubość min.: na palcu 0,27 mm, na dłoni 0,22 mm, rozciągliwość przed starzeniem min. 850%. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Poziom protein  $\leq 10 \mu\text{g/g}$ . Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par.”

**Pytanie 140:** „Zadanie 72 poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, o długości min 300 mm, o grubości na pojedynczej ścianie palca 0,15 mm z tolerancją  $\pm 0,01$  mm, na dłoni min. 0,10 mm, rozciągliwość przed starzeniem min. 550%. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 15 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne (kwas octowy 10%) i nieorganiczne (kwas azotowy 10 i 36%), zasady organiczne (wodorotlenek amonu 25%) i nieorganiczne (wodorotlenek potasu 30%), alkohole (etanol 20%, izopropanol 70%) i aldehydy (glutaraldehyd 5% i formaldehyd 37%). Opakowanie max 100 szt.”

**Odpowiedź 139-140:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 141:** „Zadanie 72 poz.2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawiczki winylowe mają być pozbawione substancji DOP (=DEHP), która została umieszczona przez Europejską Agencję do spraw Chemikaliów (REACH) na liście substancji toksycznych z przeznaczeniem do wycofania ich w wyrobach medycznych oraz fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu informację o jego braku.”

**Pytanie 142: „Zadanie 72 poz.3**

*Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje rękawic oznakowanych jako medyczne i ochronne kategorii III, przebadanych według metodologii opisanych w normach wymienionych w SIWZ i spełniających wymagania norm EN 374-1 (z wył. Pkt. 5.3.2),2,3 czyli w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikowaną dla Środka ochrony osobistej kategorii III?”*

**Pytanie 143: „Zadanie 72 poz.3** *W związku z tym, że w placówce stosowane są cytostatyki, prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje, aby rękawice były przebadane na min. 15 cytostatyków, w tym min. Fluorouracyl, Cisplatynę, Melfalan, Mitomycynę C, Metotrexat i Mitoxantron.”*

**Pytanie 144: „Zadanie 72 poz.3** *Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje rękawic z fabrycznym nadrukiem na opakowaniu informacji o barierowości dla najczęściej stosowanych w środkach dezynfekcyjnych alkoholi: etanolu i izopropanolu?”*

**Odpowiedź 141-144:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 145: „Zadanie 72 poz.3** *Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po max. 200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.”*

**Odpowiedź 145:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 61.

**Pytanie 146: „Zadanie 74 poz.1** *Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej min. na palcu 0,21 ± 0,01 mm, na dłoni 0,19 ± 0,01 mm.”*

**Pytanie 147: „Zadanie 74 poz.1** *Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie protein < 37µg/g.”*

**Odpowiedź 146-147:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 148: „Zadanie 74 poz.1** *Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pod pojęciem „podwójne opakowanie rękawice” Zamawiający oczekuje rękawic pakowanych w opakowanie wewnętrzne papierowe i zewnętrzne hermetyczne foliowe?”*

**Odpowiedź 148:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 149: „Zadanie 76 poz.1**

*Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm, wpływająca korzystnie na barierowość rękawic.”*

**Odpowiedź 149:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 150: „Zadanie 76 poz.1** *Czy nie zaszła omyłka i czy Zamawiający zamiast rękawic do minimalnego ryzyka (kategorii I), oczekuje rękawic kategorii III tj. do wysokiego ryzyka z potwierdzeniem spełniania wymaganych norm stosownym certyfikatem?”*

**Pytanie 151:** „**Zadanie 76 poz.1** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje rękawic pakowanych w opakowanie wewnętrzne papierowe i zewnętrzne hermetyczne foliowe?”

**Pytanie 152:** „**Zadanie 77 poz.1** W związku z tym, że w SIWZ nie sprecyzowano poziomów na jakim mają chronić rękawice do ochrony RTG, prosimy o doprecyzowanie zgodnie, czy rękawice z przeznaczeniem mają redukować dawkę promieniowania wiązki skupionej o 63, 53 i 46 % dla energii odpowiednio 60, 80 i 100 kV o ekwiwalencie ołowiu min. 0,04 mm Pb, tak jak dotychczas stosowane w Państwa szpitalu?”

**Odpowiedź 150-152:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 153:** „Pakiet nr 42. Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający oczekuje pudełka do liczenia igieł i ostrzy z bezpiecznym zamknięciem-automatycznym – zatraskowym, które zabezpiecza przed otwarciem podczas transportowania pudełka z odpadami niebezpiecznymi?”

**Odpowiedź 153:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym - dopuszcza sposób zamknięcia pudełka opisany w pytaniu.

**Pytanie 154:** „**Zadanie 77 poz.1** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych w wewnętrzne opakowanie papierowe oraz zewnętrzne papierowe, foliowane od wewnątrz, co zapewnia szczelność opakowania dla wszelkich czynników zewnętrznych.”

**Odpowiedź 154:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 155:** „**dotyczy Pakiet 80, pozycja 1**

*W związku z tym, iż nie każda firma posiada w swojej ofercie cewniki permanentne z rozdwojoną końcówką, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wydzielenie pozycji nr 1 do odrębnego pakietu. Umożliwi to złożenie większej ilości ofert z większą korzyścią cenową dla Zamawiającego”*

**Odpowiedź 155:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Pytanie 156:** „**Pakiet 10 pozycja 5**

*Czy zamawiający dopuści w pozycji 5 jednorazowy stapler liniowy zamykający o dł. linii szwu 90 mm, z kontrolowaną wysokością zamknięcia zszywki typu „heavy wire” pozostałe parametry bez zmian, wraz z odpowiadającym mu ładunkiem w pozycji 11?”*

**Pytanie 157:** „**Pakiet 10 pozycja 6**

*Czy zamawiający dopuści w pozycji 6 jednorazowy stapler liniowy zamykający o dł. linii szwu 90 mm, z kontrolowaną wysokością zamknięcia zszywki typu „heavy wire” pozostałe parametry bez zmian, wraz z odpowiadającym mu ładunkiem w pozycji 12?”*

**Odpowiedź 156-157:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 158:** „**Pakiet 69 pozycje od 2do 5**

*Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie zakresów w jakich zamawiający będzie wymagał ilości i sposobu formowania zszywek wzdłuż linii cięcia, umiejscowienia noża oraz wysokości zamknięcia zszywki na tkance (standardowa, pośrednia, gruba).”*

**Odpowiedź 158:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 159:** „**Pakiet 18 poz. 22-23**

*Mając na uwadze fakt, że w poz. 22-23 został wyspecyfikowany tożsamy asortyment prosimy Zamawiającego o informację czy ww. pozycje nie zostały zdublowane.”*

**Odpowiedź 159:** Zamawiający wyjaśnia, iż pozycje nie zostały zdublowane.

**Pytanie 160:** „**Pakiet 33 poz. 1-2**

*Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów do kaniulacji żył metodą Seldingera posiadające przewodnicę odporną na zaginanie wykonaną z Nitinolu? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.”*

**Odpowiedź 160:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 161:** „**Pakiet 38 poz. 1**

*Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwukomorowego zestawu do drenażu klatki piersiowej z wydzieloną komorą zastawki wodnej, komorą na wydzielinę o pojemności 3000 ml, komorę. W skład zestawu wchodzi m.in.: specjalny, zabezpieczony port igłowy, umożliwiający pobieranie świeżo zdrenowanego płynu do badań, posiadający możliwość podłączenia i współpracy z przenośną próżnią. Budowa kompaktowa o wysokości maksimum 25 cm, o stabilnej podstawie nie wymagającej mocowania stojaka, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem metalową sprężyną z zatyczką. Wszystkie elementy w jednym sterylnym opakowaniu razem z serwetą?”*

**Pytanie 162:** „**Pakiet 38 poz. 2**

*Czy Zamawiający wymaga zaoferowania trójkomorowego zestawu do drenażu klatki piersiowej posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2200 ml, wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, samouszczelniającym portem igłowym, posiadający automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu?”*

**Odpowiedź 161-162:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 163:** „**Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 10**

**Poz. 1, 3 i 5** Stapler liniowy j.uż. z automatycznym dociskiem z możliwością obsługi jedną ręką. Z automatyczną kompresją tkanki, w zakresie tkanki normalnej 1,5 mm, posiadające dwa rzędy naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek, o efektywnej długości zespolenia: 30, 60 i 90 mm. Z automatyczną iglicą zabezpieczającą przed wysunięciem się tkanki i automatyczną blokadą, blokującą rękę po wyzwoleniu ładunku. Wysokość zszywki przed zamknięciem dla rozmiarów: 30, 60 i 90 mm dla tkanki cienkiej - 3,8 mm. Stapler z pojedynczą dźwignią spustową spełniającą rolę dwóch osobnych dźwigni, dźwignię z pośrednią pozycją kompresji tkanki i dźwignię spustową. Możliwość użycia 8 ładunków w obrębie jednego pacjenta (zabiegu).

**Poz. 2, 4 i 6** Stapler liniowy j.uż. z automatycznym dociskiem z możliwością obsługi jedną ręką. Z automatyczną kompresją tkanki, w zakresie tkanki grubej 2,0 mm, posiadające dwa rzędy naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek, o efektywnej długości zespolenia: 30, 60 i 90 mm. Z automatyczną iglicą zabezpieczającą przed wysunięciem się tkanki i automatyczną blokadą, blokującą rękę po wyzwoleniu ładunku. Wysokość zszywki przed zamknięciem dla rozmiarów: 30, 60 i 90 mm dla tkanki grubej 4,5 mm. Stapler z pojedynczą dźwignią spustową spełniającą rolę dwóch osobnych dźwigni, dźwignię z pośrednią pozycją kompresji tkanki i dźwignię spustową. Możliwość użycia 8 ładunków w obrębie jednego pacjenta (zabiegu).

**Poz. 7, 9 i 11** Ładunek do staplera automatycznego liniowego j.uż. posiadający dwa rzędy naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek, o efektywnej długości zespolenia 30, 60

i 90 mm. z automatyczną blokadą, blokującą rękojeść po wyzwoleniu ładunku. Wysokość zszywki przed zamknięciem dla rozmiarów: 30, 60 i 90 - dla tkanki cienkiej 3,8 mm.

**Poz. 8, 10 i 12** Ładunek do staplera automatycznego liniowego j.uż. posiadający dwa rzędy naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek, o efektywnej długości zespoleń 30, 60 i 90 mm. z automatyczną blokadą, blokującą rękojeść po wyzwoleniu ładunku. Wysokość zszywki przed zamknięciem dla rozmiarów: 30, 60 i 90 - dla tkanki grubej 4,5 mm."

**Pytanie 164:** „Czy Zamawiający w Pakiecie nr 34 wymaga, aby klipsy polimerowe spełniały następujące wymogi:

**Poz.1** Klipsy polimerowe rozmiar **ML** zamykający od 3 do 10 mm tkanki

- klipsy do klipsownicy laparoskopowej Ø 5 mm typu Click'aV
- wykonane z tworzywa obojętnego biologicznie nie ulegającego bioresorpcji
- zamek penetrujący tkanki
- konstrukcja zamka uniemożliwiająca samoistne otwarcie klipsa bądź jego nożycowanie
- wewnętrzna powierzchnia uniemożliwiająca wysuwanie się tkanek
- pakowane w sterylnych kartridżach po 6 szt. i 4 szt. w kartridżu.
- **samoprzylepna kontrolka identyfikująca, do wklejania w protokole operacyjnym, zawierająca datę przydatności, datę produkcji i nr serii, po jednej sztuce do każdego kartridża.**

**Poz. 2** Klipsy polimerowe rozmiar **L** zamykający od 5 do 13 mm tkanki

- klipsy do klipsownicy laparoskopowej Ø 10 mm zagiętej pod kątem 20° typu Click'aV
- wykonane z tworzywa obojętnego biologicznie nie ulegającego bioresorpcji
- zamek penetrujący tkanki
- konstrukcja zamka uniemożliwiająca samoistne otwarcie klipsa bądź jego nożycowanie
- wewnętrzna powierzchnia uniemożliwiająca wysuwanie się tkanek
- pakowane w sterylnych kartridżach po 6 szt. 4 szt. i 2 szt. w kartridżu.
- **samoprzylepna kontrolka identyfikująca, do wklejania w protokole operacyjnym, zawierająca datę przydatności, datę produkcji i nr serii, po jednej sztuce do każdego kartridża.**

**Poz. 3** Klipsy polimerowe rozmiar **XL** zamykający od 7 do 16 mm tkanki

- klipsy do klipsownicy laparoskopowej Ø 10 mm zagiętej pod kątem 20° typu Click'aV
- klipsy wykonane z tworzywa obojętnego biologicznie nie ulegającego bioresorpcji
- zamek klipsa penetrujący tkanki
- konstrukcja zamka uniemożliwiająca samoistne otwarcie klipsa bądź jego nożycowanie
- wewnętrzna powierzchnia uniemożliwiająca wysuwanie się tkanek
- pakowane w sterylnych kartridżach po 6 szt. 4 szt. i 2 szt. w kartridżu.
- **samoprzylepna kontrolka identyfikująca, do wklejania w protokole operacyjnym, zawierająca datę przydatności, datę produkcji i nr serii, po jednej sztuce do każdego kartridża.**

**Odpowiedź 163-164:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacja należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 165:** „Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 34 poz.2 Zestaw do drenażu opłucnej o następujących parametrach: Zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej z wyeliminowaną przestrzenią martwą - pracujący w pozycji pionowej oraz leżącej (istotne między innymi podczas transportu) Zestaw może być podłączony pacjentowi natychmiast po wyjęciu z opakowania bez żadnych czynności wstępnych – bez wypełniania jakichkolwiek komór płynem

- komora kolekcyjna o pojemności 1000 ml (wersja pediatryczna 400 ml) z podziałką co 10 ml oraz wydzieloną podziałką dla precyzyjnego pomiaru małych objętości
- komora kolekcyjna z zaworem spustowym z możliwością opróżniania do worka
- płynna mechaniczna regulacja siły ssania w zakresie od 0 do 45 cm H<sub>2</sub>O
- wyskalowany optyczny wskaźnik membranowy informujący o faktycznej sile ssania

- sucha mechaniczna zastawka jednokierunkowa o stałym oporze
- wydzielona komora z siedmiostopniową skalą do oceny wielkości przecieku doopłucnowego
- automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej
- podwójny zawór odbarczający zabezpieczający przed wzrostem ciśnienia w drenowanych komorach w kierunku dodatnim
- kontrolka sygnalizująca rozprężenie płuc
- posiadający bezigłowy port do pobierania próbek
- wyposażony w wieszak do zawieszenia na ramie łóżka oraz chwytak do transportu a także zaczep mocujący do ubrania pacjenta
- opcjonalnie kompatybilny worek na treść o poj. 2000 ml-wyposażony w korek zamykający”

**Odpowiedź 165:** Zamawiający informuje, iż przedmiotem zamówienia w pakiecie 34 są klipsy polimerowe.

**Pytanie 166:** „Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 69 poz.1 Jednorazowy stapler okrężny zakrzywiony z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1mm do 2,5mm i wysokością zszywki przed zamknięciem, dla staplera o średnicy:

Ø 21 i 25 mm – 4,5 mm

Ø 29 mm – 4,8 mm

Ø 33 mm – 5,0 mm

Wyposażony w automatyczną blokadę bezpieczeństwa zapobiegającą przypadkowemu oddaniu strzału?”

**Odpowiedź 166:** Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

**Pytanie 167:** „Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 69 poz.2 i 3 Jednorazowe staplery liniowe tnąco-zamykające z nożem o wymaganych parametrach umożliwiające ośmiokrotne wystrzelenie ładunku podczas jednego zabiegu.”

**Odpowiedź 167:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacja należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 168:** „Prosimy o wyjaśnienie dlaczego Pakiet 11 i Pakiet 70 jest na takie same klipsy tytanowe do automatycznej klipsownicy? Czy nie zaistniała pomyłka i jeden z pakietów ma być na klipsy tytanowe ML w magazynkach po 6 szt. do klipsownicy wielorazowej laparoskopowej lub do klipsownicy do chirurgii otwartej? Jeśli tak to który pakiet będzie na klipsy po 6sztuk i jaka wtedy będzie potrzebna ilość magazynków?”

**Odpowiedź 168:** Zamawiający informuje, iż nie zaszła pomyłka.

**Pytanie 169:** „Dotyczy Pakiet 15, poz. 7: Prosimy o dopuszczenie pojemnika do badania i transportu próbek chirurgicznych o pojemności 5,6 l. W razie odmowy prosimy o uargumentowanie stanowiska.”

**Odpowiedź 169:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacja należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 170:** „Dotyczy Pakiet 15: W związku z powtarzającymi się działaniami jednej z nowych firm dostarczającej pojemniki histopatologiczne, Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga podania w formularzu cenowym oraz na przytwierdzonej na

stałe etykiety produktu, pełnego numeru katalogowego. Brak numeru katalogowego uniemożliwia pełną identyfikację wyrobu medycznego jakim są pojemniki histopatologiczne, co jest niezgodne z Ustawą o Wyrobach medycznych oraz naraża Użytkownika na potencjalne ryzyko braku możliwości weryfikacji wyrobu w całym łańcuchu dostaw. Taka sytuacja utrudnia postępowanie w przypadku potencjalnej reklamacji, zgłoszenia incydentu medycznego czy procedury odbioru i wydania towaru z magazynu. Zatem prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga, aby pojemniki histopatologiczne posiadały pełny numer katalogowy."

**Odpowiedź 170:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym. Oczekuje zaoferowania wyrobu medycznego dopuszczonego do obrotu i używania zgodnie z przepisami prawa.

**Pytanie 171:** „*Dotyczy zapisów SIWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.*”

**Odpowiedź 171:** Zamawiający udzielił odpowiedzi w ww. kwestii odpowiadając na pytanie nr 137 – tj. jedynie w pakiecie nr 15,16,17 zamawiający dopuszcza, by wykonawca zmodyfikował formularz cenowy wprowadzając jako jednostkę miary opakowanie – nie większe niż 100 szt. (z zastrzeżeniem, że szacunkowa ilość sztuk będzie podzielna przez liczbę sztuk w oferowanym opakowaniu), dokonując stosownego przeliczenia ilości jednostek miary i zaoferował cenę jednostkową z dokładnością do 0,01 zł za takie opakowanie.

**Pytanie 172:** „*Dotyczy wzoru umowy:*

*Zgodnie z opinią UZP instytucja prawa zakłada, że Zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany, co pozwala Wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności i stanowi uprawnienie Zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać. W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez Zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia.*

*„Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny”*

*izba uznała ponadto w tym przypadku, że*

*„Zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia Wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na Wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. Instytucja prawa opcji pozwala zatem na precyzyjne określenie poziomu zamówienia, który zostanie przez zamawiającego zrealizowany, co pozwala Wykonawcom na prawidłowe dokonanie wyceny oferty (por. wyrok KIO z dnia 23 lipca 2010 r., sygn. akt KIO/UZP 1447/10, wyrok KIO z dnia, sygn. akt KIO/UZP 2376/10).*

*W związku z powyższą argumentacją oraz zabezpieczeniem interesów zarówno Zamawiającego jak i Wykonawcy, zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie w umowie/modyfikacji zapisów § 1 po przez umieszczenie adnotacji:*

*„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy.”.*

**Pytanie 173:** „*Dotyczy wzoru umowy:*

*Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o modyfikację zapisów wzoru umowy w §2 ust. 5 na:*

*„...5. W przypadku opóźnienia w dostawie towaru ponad termin określony w ust.1 lub w przypadku niedotrzymania terminu realizacji reklamacji Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy faksem lub email, po wcześniejszym bezskutecznym*

*wezwanie do dostarczenia towaru ma prawo zakupić tę partię towaru u innego dostawcy i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia dodatkowych kosztów związanych z zakupioną przez Zamawiającego partią towaru i Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną, o której mowa w § 5 ust. 1...”*

**Odpowiedź 172-173:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 174:** „**Dotyczy zapisów SIWZ:**

*Czy Zamawiający dopuszcza taką możliwość, aby Wykonawca zaraz po wystawieniu faktury VAT przesłał ją na adres poczty elektronicznej Zamawiającego? Usprawni to proces zarówno Zamawiającemu jak i Wykonawcy, a ponadto pozwoli Zamawiającemu na wcześniejszym etapie zweryfikować poprawność jej zestawienia. Jeśli tak, to prosimy o dokonanie odpowiednich zmian we wzorze umowy.”*

**Odpowiedź 174:** Zamawiający nie dopuszcza takiej możliwości.

**Pytanie 175:** „**Dotyczy wzoru umowy:**

*Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy w §4 :*

*„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”*

**Pytanie 176:** „**Dotyczy wzoru umowy:**

*Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy w §5 :*

*„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę pieniężną w wysokości 10% wartości umownej brutto za odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego.”*

**Pytanie 177:** „**Dotyczy wzoru umowy:**

*Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o modyfikację zapisów wzoru umowy w §5 ust. 4 na:*

*„...4. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, bez konieczności uprzedniego wzywania Wykonawcy*

*do należytej realizacji umowy i naliczyć karę umowną w wysokości 10 % wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 1 ust. 1 umowy, w przypadkach, gdy:*

*a) jednorazowe opóźnienie Wykonawcy względem terminu wykonania dostawy po wcześniejszym bezskutecznym wezwaniu do dostarczenia towaru przekroczy 7 dni kalendarzowych,*

*b) Wykonawca na wezwanie Zamawiającego nie wymieni wadliwego towaru w terminie 3 dni od uznania reklamacji....”*

**Odpowiedź 175-177:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 178:** „**Dotyczy zapisów SIWZ:**

*Wykonawca zwraca się z prośbą o zamieszczenie na stronie internetowej edytowalnej Załącznika 1.1 Formularz cenowy.”*

**Odpowiedź 178:** Zamawiający nie przewiduje możliwości udostępnienia załącznika w wersji edytowanej ze względu na dużo zmian dokonywanych przez Wykonawców.

**Pytanie 179:** „**Dotyczy Pakietu 33** Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 zestawu do kaniulacji żył metodą Seldingera, czterokanałowego, z powłoką antybakteryjną, bez powłoki przeciwwkrzepliwej; cewnik z zaciskami, kontrastujący w RTG, prowadnica stalowa o ograniczonej odporności na zaginanie z końcem J, w skład zestawu wchodzi igła, rozszerzadło, zestaw nie zawiera skalpela i kabelka EKG?”

**Pytanie 180:** „**Dotyczy Pakietu 33** Prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 zestawu do kaniulacji żył metodą Seldingera, pięciokanałowego, z powłoką antybakteryjną, bez powłoki przeciwwkrzepliwej, cewnik z zaciskami, kontrastujący w RTG, prowadnica stalowa o ograniczonej odporności

na zaginanie z końcem J, w skład zestawu wchodzi igła, rozszerzadło, zestaw nie zawiera skalpela i kabelka do EKG?”

**Odpowiedź 179-180:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacja należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 181:** „**Dotyczy Pakietu nr 64** Czy Zamawiający oczekuje dotychczas stosowanych, wysokiej klasy przetworników amerykańskiego producenta (Transpak) z biuretą zabezpieczoną filtrem z trzema otworami w kolcu ułatwiającymi odpowietrzanie linii i zapobiegającymi pojawianiu się przypadkowych bąbelków powietrza, stałe płukanie z szybkością 3 ml/h przy 300 mmHg, szybkie płukanie z szybkością > 70 ml/h, częstotliwość własna kompletnej linii - 49,7 Hz. Bezpinowe, wodoodporne połączenie przetwornika z kablem, z przezroczystym kołnierzem (kable połączeniowe do większości kardiomonitorów dostępnych na rynku: GE, Drager, Siemens, Philips, Mindray). Linia wykonana z materiału apyrogennego i nietro-mbogenicznego; Długość linii ciśnieniowych 120 cm + 30 cm; dwa kraniki trójdrożne na linię (długość całkowita 152 cm). Dwa kraniki trójdrożne posiadają wyczuwalny i optyczny (podwójny) identyfikator przepływów w pozycji otwarty/zamknięty, co zapewnia użytkownikowi bardzo szybką i wygodną regulację przepływów. System odpowietrzania linii zabezpieczający jej kontaminacji, w zestawie po trzy żółte koreczki na linię pomiarową w celu łatwiejszej identyfikacji i zabezpieczenia przygotowanej linii. Linie kodowane kolorami w celu łatwej identyfikacji; Linie ze standardową końcówką typu Luer. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”

**Odpowiedź 181:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.

**Pytanie 182:** „**Dotyczy zapisów SIWZ oraz wzoru umowy:**  
**Dotyczy: wzór umowy, par. 1 ust. 4**

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: „Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym o maksymalnie 20% wartości umowy, co nie jest odstępianiem od umowy nawet w części i nie stwarza po stronie Wykonawcy jakichkolwiek roszczeń, w tym odszkodowawczych.”

**Pytanie 183:** „**Dotyczy zapisów SIWZ oraz wzoru umowy: Dotyczy: wzór umowy, par. 10 ust. 1**

Wnosimy o zmianę ww. zapisu na: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

**Pytanie 184:** „Wnosimy o dodanie do §10 ust. 2 punkt czwarty wzoru umowy zdania/ustępu w następującym brzmieniu: „Powyższy zapis nie wyłącza możliwości upoważnienia przez Wykonawcę pełnomocnika prawnego (adwokata, radcy prawnego) do reprezentacji i podejmowania działań w jego imieniu.”

Zapis §10 ust. 2 punkt czwarty w dotychczasowej formie jest zrozumiały w kontekście zabezpieczenia Zamawiającego przed ewentualnymi próbami obchodzenia przez Wykonawców zakazu dokonywania cesji wierzytelności. Jednakże należy wziąć pod uwagę, iż treść przywoływanego zapisu może być powodem nieuzasadnionego wyłączenia możliwości reprezentacji Wykonawców przez powołanych przez nich pełnomocników prawnych.”

**Pytanie 185:** „Wnosimy o wykreślenie zapisów §10 ust. 4.

*Uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary są sprzeczne z zasadami współżycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.”*

**Odpowiedź 182-185:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 186:** „Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 1-2

*Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za wystarczające, że możliwość użytkowania przez minimum 7 dni potwierdzone certyfikatem producenta. Pragniemy poinformować, że certyfikat CE potwierdza zgodność wyrobu z oceną zgodności a nie możliwość użytku obwodu przez 7 dni.”*

**Odpowiedź 186:** Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dokumentów, które zostały szczegółowo opisane w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie 187:** „Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 3

*Prosimy o dopuszczenie filtra antybakteryjnego, mechanicznego (bez warstwy harmonijkowej) z wydzielonym piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o znacznie większej skuteczności filtracji wynoszącej 99,999999%, spełniający wszystkie pozostałe wymagania. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o retoryczne uzasadnienie, gdyż powyższe parametry w żadnej sposób nie wpływają negatywnie ani na komfort użytkowania, ani na jakość oferowanego wyrobu a w obecnej konstrukcji SIWZ ograniczają konkurencję poprzez umożliwienie złożenia oferty tylko jednemu oferentowi – firmie Medtronic oferującej produkty firmy Covidien.”*

**Odpowiedź 187:** Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia biorąc pod uwagę wymóg kompatybilności ze sobą poszczególnych pozycji w pakiecie nr 25.

**Pytanie 188:** „Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 5

*Prosimy o dopuszczenie filtra o minimalnej objętości oddechowej wynoszącej 25 ml, spełniający wszystkie pozostałe wymagania.. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o retoryczne uzasadnienie, gdyż powyższe parametry w żadnej sposób nie wpływają negatywnie ani na komfort użytkowania, ani na jakość oferowanego wyrobu a w obecnej konstrukcji SIWZ ograniczają konkurencję poprzez umożliwienie złożenia oferty tylko jednemu oferentowi – firmie Medtronic oferującej produkty firmy Covidien.”*

**Odpowiedź 188:** Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia biorąc pod uwagę wymóg kompatybilności ze sobą poszczególnych pozycji w pakiecie nr 25.

**Pytanie 189:** „Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 6

*Prosimy o dopuszczenie filtra o objętości oddechowej wynoszącej 75-1200 ml, spełniający wszystkie pozostałe wymagania. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o retoryczne uzasadnienie, gdyż powyższe parametry w żadnej sposób nie wpływają negatywnie ani na komfort użytkowania, ani na jakość oferowanego wyrobu a w obecnej konstrukcji SIWZ ograniczają konkurencję poprzez umożliwienie złożenia oferty tylko jednemu oferentowi – firmie Medtronic oferującej produkty firmy Covidien.”*

**Odpowiedź 189:** Zamawiający informuje, że opisany powyżej asortyment spełnia wymagania określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie 190:** „Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 8, 9

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwiłoby złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych? Obecna konstrukcja znacząco ogranicza konkurencję, uniemożliwiając złożenie oferty większej ilości oferentów. Pragniemy przypomnieć, że zgodnie z nowelizacją ustawy PZP: 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. W przedmiotowym postępowaniu konstrukcja powyższego pakietu ogranicza udział innych podmiotów (zawłaszcza przedsiębiorcom małym i średnim), umożliwia złożenie tylko jednej oferty (konkretnego wykonawcy- firmy Medtronic, co ma swoje potwierdzenie w opisie przedmiotu zamówienia) i naraża tym samym Zamawiającego na nieuzasadnione wydatkowanie środków publicznych.”

**Odpowiedź 190:** Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.

**Pytanie 191:** „Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Na warunkach objętych niniejszą umową Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do siedziby Zamawiającego towar. Własność Towaru zostanie przeniesiona na Zamawiającego z chwilą zapłaty umówionej ceny (wynagrodzenia).”

**Pytanie 192:** „Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień na towar w ilościach uzależnionych od swoich rzeczywistych potrzeb. Realizacja tego uprawnienia nie niesie dla Zamawiającego żadnych negatywnych skutków prawnych, w szczególności ograniczenie przez Zamawiającego zamówienia na towar zarówno w zakresie rzeczowym, jak i ilościowym nie stanowi odstępienia od Umowy nawet w części, nie skutkuje odpowiedzialnością Zamawiającego z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy, a Wykonawcy nie przysługuje roszczenie odszkodowawcze o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 20% wartości całego zamówienia.”

**Pytanie 193:** „Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 11 – 16

Prosimy z rezygnacji z w/w zapisów

UZASADNIENIE:

Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się do dostawy w pełni kompatybilnego asortymentu. W związku z powyższym fakt ich użycia i eksploatacji nie może prowadzić do wskazanych zdarzeń. Ich ewentualne zaistnienie może być przyczyną użytkowania niezgodnego z instrukcją obsługi, za co Wykonawca nie może odpowiadać.”

**Pytanie 194:** „Dotyczy warunków umowy § 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do naliczania odsetek ustawowych w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze.”

**Pytanie 195:** „Dotyczy warunków umowy § 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze.”

**Pytanie 196:** „Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 1 oraz 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,2% na 0,1% oraz odpowiednio z 10% na 5%?”

**Pytanie 197:** „Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej jej realizacji i naliczyć karę umowną w wysokości 5% wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 1 ust. 1 umowy, w przypadkach, gdy.”

**Pytanie 198:** „Dotyczy warunków umowy § 8

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:  
„Oprócz uprawnień, o których mowa w § 5 Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy,  
po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w przypadku, gdy.””*

**Pytanie 199:** „Dotyczy warunków umowy § 10 ust. 1

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:*

*„Wykonawca przyjmuje do wiadomości, zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, że czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Czynność prawna dokonana bez zgody, o której mowa powyżej, jest nieważna. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.””*

**Odpowiedź 191-199:** **Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.**

**Pytanie 200:** „Dotyczy pakietu nr 24

*Z uwagi na używanie igieł w różnych częściach przewodu pokarmowego czy Zamawiający bezwzględnie wymaga, aby igły były dostępne w kilku rozmiarach, propozycja:*

- śr. 0,5mm (25G) – dł. 4mm,*
- śr. 0,7mm (22G) – dł. 4mm, 5mm i 6mm,*
- śr. 1,0mm (19G) – dł. 6mm*

*(do wyboru przy zamówieniu)?”*

**Odpowiedź 200:** **Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.**

**Pytanie 201:** „Dotyczy pakietu nr 24

*Czy Zamawiający wymaga, aby igła dostarczana była w komplecie ze strzykawką?”*

**Odpowiedź 201:** **Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.**

**Pytanie 202:** „Dotyczy pakietu nr 67

*Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie alternatywne, tj. zaoferowanie jednorazowego zestawu szczotek do endoskopu składającego się ze szczotki długiej 230cm, śr. cewnika 1,8mm, śr. włosa 7mm i szczotki do portów o dł. szczotki 40mm i 60mm, dł. włosa 5mm i 12mm,”*

**Pytanie 203:** „PAKIET NR 20, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie płytki umożliwiającej szczelne połączenie jej z workiem stomijnym, w rozmiarze 45 mm, ale bez kryzy posiadającej włókna bawełniane?”

**Pytanie 204:** „PAKIET NR 20, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie płytki umożliwiającej szczelne połączenie jej z workiem stomijnym, w rozmiarze 70 mm, ale bez kryzy posiadającej włókna bawełniane?”

**Pytanie 205:** „PAKIET NR 20, pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka z przylepcem o wysokich właściwościach przylepnych i gojących w rozmiarze do docięcia 13-90mm?”

**Odpowiedź 202-205:** **Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.**

**Pytanie 206:** „PAKIET NR 20, pozycja 5: Prosimy o wyłączenie pozycji do odrębnego pakietu”

**Odpowiedź 206:** **Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej.**

**Pytanie 207:** „PAKIET NR 20, pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka przylepcem o wysokich właściwościach przylepnych i gojących w rozmiarze do docięcia 13-90mm?”

**Odpowiedź 207:** **Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.**

**Pytanie 208:** „Czy Zamawiający w Pakiecie nr 68 pozycja 1 dopuści jednorazowy stapler liniowy poprzecznie tnący, bez zakrzywionej główki w kształcie półksiężyca, z czterema rzędami naprzemiennie ułożonych zszywek, pośrodku których następuje cięcie, długość linii cięcia 39 mm i 59 mm, załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm) oraz grubej (wys. zszywki po zamknięciu 2,0 mm). Stapler umożliwia jednorazowe wystrzelenie ładunku. Zamawiający każdorazowo określi wielkość staplera oraz rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.”

**Pytanie 209:** „Czy Zamawiający w Pakiecie nr 68 pozycja 2 dopuści zamiast ładunku, jednorazowy stapler liniowy poprzecznie tnący, załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5 mm) oraz grubej (wys. zszywki po zamknięciu 2,0 mm); bez zakrzywionej główki w kształcie półksiężyca, z czterema rzędami naprzemiennie ułożonych zszywek, pośrodku których następuje cięcie, długość linii cięcia 39 mm i 59 mm, Stapler umożliwia jednorazowe wystrzelenie ładunku. Zamawiający każdorazowo określi wielkość staplera oraz rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.”

**Pytanie 210:** „Czy Zamawiający w Pakiecie nr 69 pozycja 1 dopuści jednorazowy stapler okrężny wygięty z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywek w zakresie 1,0 - 2,0 mm. Staplery pokryte powłoką antyrefleksyjną. Rozmiary staplera: 21, 25, 28 i 32 mm. Wysokość otwartej zszywki 5,0 mm. Staplery dostępne również w wersji dłuższej - endoskopowej, Dodatkowo stapler 25 mm dostępny również w wersji przełykowej z główką w kształcie pełnego stożka z otworem do zabezpieczenia szwem, a staplery 28 i 32 dostępne w wersji krótkiej prostej.”

**Pytanie 211:** „Czy Zamawiający w pakiecie nr 69 pozycja 2 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 81 mm, załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki przed zamknięciem 3,8 mm, po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wys. zszywki przed zamknięciem 4,5 mm, po zamknięciu 2,0 mm) Nóż zintegrowany ze staplerem. Stapler umożliwiający zamknięcie w pozycji pośredniej. Stapler umożliwiający 8 krotne wystrzelenie ładunku podczas jednego zabiegu. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.”

**Pytanie 212:** „Czy Zamawiający w pakiecie nr 69 pozycja 3 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 61 mm, załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki przed zamknięciem 3,8 mm, po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wys. zszywki przed zamknięciem 4,5 mm, po zamknięciu 2,0 mm) Nóż zintegrowany ze staplerem. Stapler umożliwiający zamknięcie w pozycji pośredniej. Stapler umożliwiający 8 krotne wystrzelenie ładunku podczas jednego zabiegu. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.”

**Odpowiedź 208-212:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczanego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacja należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

**Pytanie 213:** „Pakiet 72, poz. 1

1) Prosimy o dopuszczenie rękawic: rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitrylowe, bezpudrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, kolor pomarańczowy, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, długość rękawicy min. 270 mm, grubość na palcu 0,18-0,20 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 12 N, rękawice zgodne z EN455, EN374 -1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2), -2, -3, EN420, posiadające certyfikat badania typu WE w kat. III środków ochrony indywidualnej na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie subst. chemicznych zgodnie z EN374-3, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością, oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice diagnostyczne i ochronne w kat. III.

2) Prosimy o dopuszczenie rękawic pakowanych a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości.”

Odpowiedź 213: 1) Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.  
2) Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic pakowanych a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert.

Pytanie 214: „Pakiet 72, poz. 3 Prosimy o dopuszczenie rękawic zgodnych z normą EN 374 -1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2), -2, -3.”

Odpowiedź 214: Zamawiający nie zmienia zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w tym zakresie – nie dopuszcza zaoferowania asortymentu wskazanego w pytaniu.

Pytanie 215: „Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 75 pozycji nr 1 rękawic chirurgicznych ortopedycznych o długości min. 290mm w zależności od rozmiaru, reszta parametrów zgodna z SiWZ.”

Odpowiedź 215: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w formularzu cenowym i ustalonych niniejszym pismem. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacja należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy – pod rygorem odrzucenia oferty, tak, by z oferty jasno wynikało co wykonawca zaoferował.

Pytanie 216: „do pakietu 51.

Czy Zamawiający, ze względu na brak możliwości sprzedaży przez producenta „na sztuki” asortymentu wykazanego w pakiecie 51, zgodzi się na dostawy tego asortymentu w ilościach wynikających z zawartości pełnych opakowań zbiorczych lub minimalnych ilości do realizacji:

- p.1 – opakowanie po 24 sztuki,”

Pytanie 217: „do pakietu 52.

Czy Zamawiający, ze względu na brak możliwości sprzedaży przez producenta „na sztuki” asortymentu wykazanego w pakiecie 52, zgodzi się na dostawy tego asortymentu w ilościach wynikających z zawartości pełnych opakowań zbiorczych lub minimalnych ilości do realizacji:

- p.1 – opakowanie po 50 sztuk,

- p. 2 – opakowanie po 50 sztuk”

Pytanie 218: „do pakietu 53.

Czy Zamawiający, ze względu na brak możliwości sprzedaży przez producenta „na sztuki” asortymentu wykazanego w pakiecie 53, zgodzi się na dostawy tego asortymentu w ilościach wynikających z zawartości pełnych opakowań zbiorczych lub minimalnych ilości do realizacji:

- p.1 – opakowanie po 50 sztuk,”

Pytanie 219: „do pakietu 60.

Czy Zamawiający, ze względu na brak możliwości sprzedaży przez producenta „na sztuki” asortymentu wykazanego w pakiecie 60, zgodzi się na dostawy tego asortymentu w ilościach wynikających z zawartości pełnych opakowań zbiorczych lub minimalnych ilości do realizacji:

- p.1 – opakowanie po 5 sztuk,”

Odpowiedź 216-219: Zamawiający informuje, że zapotrzebować będzie asortyment w pełnych opakowaniach, zgodnie z wartością pakietu, pozycji tak, aby nie przekroczyć jej wartości, natomiast do wyceny należy przyjąć dokładną ilość określoną w załączniku 1.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 220: „**UWAGA: SPROSTOWANIE DOTYCZĄCE PYTANIA 165 (wg numeracji prowadzonej przez zamawiającego - „Czy Zamawiający dopuści w pakiecie (było nr 34) POWINNO BYĆ NR 38 poz.2 Zestaw do drenażu opłucnej o następujących parametrach: Zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej z wyeliminowaną przestrzenią martwą - pracujący w pozycji pionowej oraz leżącej (istotne między innymi podczas transportu)**

*Zestaw może być podłączony pacjentowi natychmiast po wyjęciu z opakowania bez żadnych czynności wstępnych – bez wypełniania jakichkolwiek komór płynem*

- komora kolekcyjna o pojemności 1000 ml (wersja pediatryczna 400 ml) z podziałką co 10 ml oraz wydzieloną podziałką dla precyzyjnego pomiaru małych objętości
- komora kolekcyjna z zaworem spustowym z możliwością opróżniania do worka
- płynna mechaniczna regulacja siły ssania w zakresie od 0 do 45 cm H<sub>2</sub>O
- wyskalowany optyczny wskaźnik membranowy informujący o faktycznej sile ssania
- sucha mechaniczna zastawka jednokierunkowa o stałym oporze
- wydzielona komora z siedmiostopniową skalą do oceny wielkości przecieku doopłucnowego
- automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej
- podwójny zawór odbarczający zabezpieczający przed wzrostem ciśnienia w drenowanych komorach w kierunku dodatnim
- kontrolka sygnalizująca rozprężenie płuc
- posiadający bezigłowy port do pobierania próbek
- wyposażony w wieszak do zawieszenia na ramie łóżka oraz chwytak do transportu a także zaczep mocujący do ubrania pacjenta
- opcjonalnie kompatybilny worek na treść o poj. 1000 ml-wyposażony w korek zamykający”

**Odpowiedź 220: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i formularzu cenowym.**

**UWAGA: zamawiający modyfikuje formularz cenowy dla pakietu nr 2, 37 oraz nr 75 – ich aktualne brzmienie stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zaktualizowaną wersją ww. formularzy – pod rygorem odrzucenia oferty.**

**Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert ustalony do dnia 06.04.2017 r. do godziny 10.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30.**

Załącznik:

1. Formularz cenowy dla pakietu przetargowego nr 2, 37 oraz 75 – zaktualizowane brzmienie.

Egz.:

1. adresat.
2. aa.