



CERTYFIKAT
ISO 9001:2008



SP ZOZ ZESPÓŁ SZPITALI MIEJSKICH
ul. Strzelców Bytomskich 11, 41-500 Chorzów
tel. (032) 3499115, faks (032) 2413952
NIP: 627-19-23-530 REGON: 271503410
Dział Zamówień Publicznych
tel. (032) 3499-298, faks (032) 3499-299
po godz. 15⁰⁰ faks (032) 3499119
e-mail: zp@zsm.com.pl., http:www.zsm.com.pl

SP ZOZ ZSM / ZP/ 19 /2016

Chorzów, dnia 17.10.2016r.

Szanowni Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej przekraczającej w złotych równowartość kwoty 209 000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zamówienia pod nazwą: „**Zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie z podziałem na części**”.

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie informuje, że w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego Wykonawcy zadali pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań i udziela wyjaśnień.

Pytanie nr 1: Część zamówienia nr 1.40 Podkłady jednorazowe:

- pozycja nr 1 - prosimy o dopuszczenie podkładów z perforacją, co 38cm;
- pozycja nr 2 - prosimy o dopuszczenie podkładów w rozmiarze 50m x 50cm, 100 szt w rolce z możliwością przeliczenia na 160 rolek;
- pozycja nr 3 - prosimy o dopuszczenie podkładów w rozmiarze 50m x 50cm, 100 szt w rolce z możliwością przeliczenia na 240 rolek.

Odpowiedź nr 1: Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 2: Część zamówienia nr 5.21 - Sprzęt jednorazowy kompatybilny z aparatem typu PRISMAFLEX do zabiegów CRRT CPV 33140000-3, ilość pozycji 4, pozycja 3.

Czy zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy do cewnikowania żyły głównej, zakładany metodą Seldingera w skład zestawu wchodzi: cewnik miękki wykonany z poliuretanu o średnicy 12FR odporny na zginanie o długości 15, 17, 20 cm, ze znacznikami długości widocznymi w promieniach RTG, przesuwnymi, regulowanymi skrzydełkami mocującymi, przewodnica odporna na zaganianie, wykonana z NITINOLU, z końcówką J o wymiarach 0,89 x 70 mm; rozszerzadło; skalpel; strzykawka 10ml; zatyczka mocująca; igła wprowadzająca Seldingera G18 1,25 x 70 mm; zakończenia w różnych kolorach.

Odpowiedź nr 2: Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 3: Dotyczy wydzielenia pozycji z poszczególnych zadań i stworzenia osobnych pakietów.

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 3 z zadania 4 i stworzy osobny pakiet?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z części 5.3 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z części 5.6 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z części 5.21 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Część zamówienia nr 5.24 – akcesoria endoskopowe (3) - Czy Zamawiający w celu podniesienia konkurencyjności ofert wyrazi zgodę na złożenie osobnej oferty na pozycję 1 i 2 części zamówienia nr 5.24 osobno i zaferowanie w pozycji 1 szczotki cytologicznej o średnicy 5,3F, pozostałe parametry dla pozycji 1 i 2 zgodne z opisem.

Część nr 5.12 poz. 4 - Prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych.

Prosimy o wydzielenie z załącznika nr 2 do SIWZ, w część zamówienia nr 1.18, pozycji 1 i utworzenie osobnej części. Państwa zgoda pozwoli na złożenie wielu konkurencyjnych ofert i tym samym zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie środków finansowych.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji części zamówienia nr 2.1, poz. 1-9 oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Racjonalność wydatkowania publicznych pieniędzy powinno być dla Zamawiającego priorytetem, zaś umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Pakiet nr 5.22 - Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności pozwoli złożyć osobną ofertę tworząc nowy pakiet z pozycji 1, 2, 3, 4, 10, 13, 15a, 15b.

Część nr 5.5 - poz. 6-9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego pakietu, co umożliwi start w postępowaniu większej ilości Wykonawców, a tym samym uzyskanie konkurencyjnych cenowo ofert?

Dotyczy części nr 2.5 poz. 1 Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji do oddzielnego pakietu.

Część nr 1.7, poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego pakietu, co umożliwi start w postępowaniu większej ilości Wykonawców, a tym samym uzyskanie konkurencyjnych cenowo ofert?

Część nr 1.14 poz. nr 2 - Czy Zamawiający w przypadku udzielenia negatywnej odpowiedzi na powyższe pytania zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 2 do osobnego zadania?

Część 5.2, poz. 12,13 - Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Część 5.3, poz. 1 - Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Część 5.4, poz. 7,8,9 - Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Część 5.5, poz. 6,7 - Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Część 5.6, poz. 3, 4 - Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Część 5.14, poz. 8 - Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Dotyczy części zamówienia nr 5.30 – Prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie poz. 3 i 4 do osobnego pakietu lub alternatywnie prosimy o wyrażenie zgody na składanie ofert na pozycje: 1 i 2 oraz 3 i 4 w Pakiecie Nr 5.30 osobno lub o wydzielenie podpozycji (oferta osobno na podpozycję 1 i 2, oraz osobno na podpozycję 3 i 4). Ważną ofertę przetargową na cały wyszczególniony asortyment w Pakiecie Nr 5.30, tj. na asortyment wielogodzinny i typowy sprzęt jednorazowego użytku, jest w stanie złożyć tylko jeden producent wkładów lub też jego autoryzowany przedstawiciel, co wprost narusza zasadę uczciwej konkurencji i zasadę równego traktowania Wykonawców. Argumentem przemawiającym za możliwością składania ofert na poszczególne pozycje jest również fakt, że Wykonawca oferujący konkretny asortyment może zaoferować go w korzystniejszej dla Zamawiającego cenie niż podmiot pozyskujący ofertę na ten asortyment na wolnym rynku, co z pewnością będzie miało wpływ na racjonalne wydatkowanie środków publicznych przez Zamawiającego i otrzymaną cenę przetargową. Pakietyzacja zamówienia, jakiej dokonał Zamawiający, nie jest uzasadniona ani rodzajem wymaganego asortymentu ani względami logistycznymi dostawy (przedmiotem zamówienia są dostawy sukcesywne, a nie jednorazowa dostawa), a tylko i wyłącznie producentem asortymentu (jeden podmiot), w związku z czym prosimy o dopuszczenie możliwości składania ofert na poszczególne pozycje.

W związku z powyższym prosimy o dopisanie pod formularzem ofertowym – Załącznik nr 2 do SIWZ – następującej adnotacji: „Zamawiający dopuszcza składanie ofert na poszczególne podpozycje Załącznika Nr 5.30, tj. osobno na poz. 1 i 2 oraz osobno na poz. 3 i 4.”

Odpowiedź nr 3: Zamawiający przygotowując postępowanie o udzielenie zamówienia określił ilość części (105 części) i ich zakres. Zamawiający w odniesieniu do treści opublikowanego ogłoszenia o zamówieniu oraz treści SIWZ informuje Wykonawców, że dopuszcza składanie ofert częściowych, lecz pod ofertą częściową rozumie się pojedyncze części zamówienia określone w ogłoszeniu, a nie pozycje ujęte w odrębnych formularzach ofertowych.

Zmiana struktury ogłoszonych części zamówienia powoduje zmianę wartości szacunkowej zadań oraz wartości poszczególnych wadium, tym samym powoduje istotną zmianę w całym postępowaniu przetargowym, w tym zmianę terminu składania ofert, która powoduje niemożność przeprowadzenia postępowania przetargowego terminowo.

W następstwie kolejnych zmian Zamawiający nie będzie w stanie terminowo zawrzeć umów poprzetargowych, które mają obowiązywać z dniem 01.01.2017r. W nawiązaniu do powyższego, Zamawiający podtrzymuje dotychczasową strukturę zamówień częściowych.

Pytanie nr 4: dotyczy części zamówienia nr 1.6. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG:

- Elektrod okrągła „z języczkiem” o wymiarach 45x42 (średnica 42 mm, długość od krawędzi „języczka” do przeciwległej krawędzi 45 mm), przy pozostałych parametrach bez zmian;
- Elektroda prostokątna o wymiarach 30mm x 44mm, przy pozostałych parametrach bez zmian;
- Elektroda prostokątna o wymiarach 35mm x 55mm z żelazem ciekłym, przy pozostałych parametrach bez zmian,
- Elektroda jednorazowa dla dorosłych o wymiarach 43mm x 45mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź nr 4: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w ofercie dla części zamówienia nr 1.6 elektrod wymienionych w pkt. a) - elektroda okrągła „z języczkiem” o wymiarach 45x42 i w pkt d) elektrod o wymiarach 43 mm x 45 mm (przy pozostałych parametrach bez zmian) oraz nie dopuszcza możliwości zaoferowania elektrod wymienionych w pkt b) i c).

Pytanie nr 5: Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, niebieski mostek silikonowy, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI pakowany podwójnie, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, oznaczony kolorem czerwonym tętnicy, oraz niebieskim żyłny z możliwością dezynfekcji środkami na bazie alkoholu oraz produktem Dual Cap?

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 2 szt. papier-folia oznaczony kolorem czerwonym tętnicy, oraz niebieskim żyłny w opakowaniu zbiorczym (karton) 36 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości tj. 1000 par?

Odpowiedź nr 5: Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 6: Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, niebieski mostek silikonowy, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI pakowany podwójnie, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru

przepływu krwi, oznaczony kolorem czerwonym tętnicy, oraz niebieskim żyłny z możliwością dezynfekcji środkami na bazie alkoholu oraz produktem Dual Cap?

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 2 szt. papier-folia oznaczony kolorem czerwonym tętnicy, oraz niebieskim żyłny w opakowaniu zbiorczym (karton) 36 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości tj. 1625 par?

Odpowiedź nr 6: Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 7: dotyczy części nr 1.18 – Rękawice diagnostyczne i foliowe:

- poz. 1, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o poziomie AQL 1,5?
- poz. 3, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o długości min. 290 mm?

Odpowiedź nr 7: Zamawiający oczekuje dostawy asortymentu ujętego w SIWZ.

Pytanie nr 8: dotyczy części zamówienia nr 3.22 - Narzędzia chirurgiczne (chirurgia kostna - 1):

Lp.5 - Prosimy o dopuszczenie haka Volkmann ostrego o wygięciu 20 mm, i dł. 220 mm.

Lp.6 - Prosimy o dopuszczenie haka Volkmann ostrego o wygięciu 20 mm, i dł. 220 mm.

Lp.14 - Prosimy o dopuszczenie przewodnika do drutu Demel, o dł. 280 mm, prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania fig. 1, 2 czy 3.

Odpowiedź nr 8: Zamawiający w pozycji 5 części zamówienia nr 3.22 oczekuje zaoferowania haka ujętego w SIWZ.

W pozycji 6 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania haka Volkmann ostrego o wygięciu 20 mm i dł. 220 mm proponowanego przez Wykonawcę.

W pozycji 14 Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na demel o długości 280 mm, duży, figura 3 do drutowania kości udowej.

Pytanie nr 9: dotyczy część zamówienia nr 3.23 - Narzędzia chirurgiczne (chirurgia kostna - 2): Lp.1 Prosimy kościotrzmacza Lewin o dl. 180 mm, fotografia nr 1, lub kościotrzmacza przedstawionego na fotografii nr 2.



Fotografia 1



Fotografia 2

Odpowiedź nr 9: W części zamówienia nr 3.23 pozycja 1 Zamawiający wymaga zaoferowania kościotrzmacza opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 10: dotyczy części zamówienia nr 1.2 - Pojemniki i worki: Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system do odsysania konkurencyjnego producenta (firma brytyjska), pod warunkiem bezpłatnego wyposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki)? System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Wyposażone w filtr antybakteryjny i hydrofobowy, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. Dodatkowo każdy wkład wyprodukowany jest w opatentowanej technologii antybakteryjnej, zapewniającej, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi). W przypadku pozytywnej odpowiedzi system nasz nie wymaga zaworu odcinającego próżnię montowanego bezpośrednio na pojemniku zewnętrznym, więc pozycja 4 będzie bezprzedmiotowa.

Odpowiedź nr 10: Zamawiający oczekuje zaoferowania system do odsysania ujętego w SIWZ.

Pytanie nr 11: dotyczy części nr 5.21 - Sprzęt jednorazowy kompatybilny z aparatem typu PRISMAFLEX do zabiegów

CRRT, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwięzaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długościach 17cm, 20cm, 25cm, 30cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apiogenny kompletny do implantacji, w którego skład 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, strzykawką 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy)?

Odpowiedź nr 11: Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu opisane w SIWZ.

Pytanie nr 12: dotyczy części zamówienia nr 5.13 – Igły do trepanobiopsji i biopsji poz. 5.

Igła półautomatyczna do biopsji gruboigłowej 16G, 18 G 100-160 mm z regulowaną długością 15mm i 22 mm

Czy Zamawiający miał na myśli, w opisie przedmiotu zamówienia igłę do pistoletu automatycznego Bard magnum z regulacją 15 mm i 22 mm?

Odpowiedź nr 12: Igła półautomatyczna do biopsji gruboigłowej 16G, 18 G 100-160 mm z regulowaną długością 15mm i 22 mm, którą opisał Zamawiający nie będzie stosowana do pistoletu automatycznego Bard magnum.

Pytanie nr 13: Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Części 3.16 niżej wymienionych pozycji i przeniesienie ich do Części 3.19?

np. Część 3.19

Drut do cerklażu L 5 m				
73	Ø 1,0 mm	sztuka	1	
74	Ø 1,2 mm	sztuka	1	
75	Ø 1,5 mm	sztuka	2	
Druty Kirschnera o rozmiarach:				
79	Długość 150 mm Ø 1,0	sztuka	70	
80	Długość 150 mm Ø 1,2	sztuka	70	
81	Długość 150 mm Ø 1,4	sztuka	100	
82	Długość 150 mm Ø 1,6	sztuka	200	
83	Długość 150 mm Ø 1,8	sztuka	250	
84	Długość 150 mm Ø 2,0	sztuka	100	
85	Długość 310 mm Ø 1,4	sztuka	10	
86	Długość 310 mm Ø 1,6	sztuka	50	
87	Długość 310 mm Ø 1,8	sztuka	50	
88	Długość 310 mm Ø 2,0	sztuka	30	
89	Długość 310 mm Ø 2,2	sztuka	30	
Gwóźdź Rusha o średnicy 2,4 - 6,4 mm i długości 25 - 430 mm. Możliwość wyboru długości śrub zgodnie z potrzebami Zamawiającego (potrzebami przyjmowanych pacjentów) w momencie składania zamówienia.			sztuka	20

Odpowiedź nr 13: Zamawiający oczekuje złożenia oferty przetargowej na komplet asortymentu zawarty w danej części zamówienia. Zamawiający w odpowiedzi na pytanie nr 3 zawarł szersze wyjaśnienie dotyczące dzielenia części na części i radykalnych zmian w częściach zamówienia opublikowanych przy wszczęciu postępowania przetargowego.

Pytanie nr 14: Czy Zamawiający dopuści w **Części nr 3.16** zaferowanie wkrętów z gniazdem heksagonalnym?

Odpowiedź nr 14: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na wkręty z gniazdem krzyżowym.

Pytanie nr 15: Czy Zamawiający dopuści w **Części nr 3.16 poz. 50-63** zaferowanie wkrętów do kości łódkowatej o średnicy 4.0 mm w zakresie długości 10-30 mm z adekwatnym przeliczeniem zapotrzebowanej ilości?

Odpowiedź nr 15: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na asortyment zgodny ze SIWZ.

Pytanie nr 16: Czy Zamawiający dopuści w **Części nr 3.16 poz. 68-72** podkładki jak niżej:

Podkładki			
68	0,8 x 4,0 x 7 mm pod wkręt 3,5 mm	sztuka	20
69	1,0 x 5,0 x 10 mm pod wkręt 4,5 mm	sztuka	50
70	1,5 x 6,8 x 13 mm pod wkręt 4,5 mm	sztuka	15
71	1,5 x 6,8 x 13 mm pod wkręt 6,5 mm	sztuka	20
72	1,5 x 6,8 x 13 mm pod wkręt 7,0 mm	sztuka	20

Odpowiedź nr 16: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na asortyment zgodny ze SIWZ.

Pytanie nr 17: Czy Zamawiający dopuści w **Części nr 3.16 poz. 90** wkręt Herberta kaniulowany tytanowy z gniazdem sześciokątnym posiadającym dwie średnice fi 4.0 i fi 3.0 mm ?




Odpowiedź nr 17: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na asortyment zgodny ze SIWZ.

Pytanie nr 18: dotyczy części zamówienia nr 3.18:

Czy Zamawiający dopuści w **poz. 1** wkręty kaniulowane Ø 4,5 mm o długości 20-72 mm ? Reszta wymagań bez zmian.

Czy Zamawiający mógłby określić w **poz. 2** długość wymaganego gwintu dla wkrętów kaniulowanych 7.0 mm ?


Wykonawca może zaferować wkręty:

1	Z Gwintem 16 mm	dł. 25-130 mm	
2	Z Gwintem 32 mm	dł. 45-130 mm	
3	Z Pełnym gwintem	dł. 25-130 mm	

Odpowiedź nr 18: Zamawiający oczekuje zaferowania w części zamówienia nr 3.18 asortymentu zgodnego ze SIWZ, przy czym w zakresie długości wkrętów (długości gwintu wkrętów) Zamawiający zastrzegł w SIWZ możliwość wyboru na etapie zamawiania asortymentu zgodnie z potrzebami przyjmowanych pacjentów.

Pytanie nr 19: dotyczy części zamówienia nr 3.17:

- Czy Zamawiający zgodzi się w ww. części na zaferowanie płytek stalowych lub tytanowych ?
- Czy Zamawiający dopuści w **poz. 1-7** zaferowanie płytek o grubości do 4,0 mm ?
- Czy Zamawiający dopuści w **poz. 8** płytkę „T” 4-otworową dł. 84 mm ?
- Czy Zamawiający dopuści w **poz. 11-14** zaferowanie płytek „T” o grubości do 1,2 mm ?
- Czy Zamawiający dopuści w **nr 3.17 poz. 11-14** zaferowanie płytek „T” jak niżej:

11	długość 56 mm - 4 x 4 otwory	
12	długość 72 mm - 3 x 5 otworów	
13	długość 50 mm - 3 x 3 otwory	
14	długość 78 mm - 4 x 6 otwory	

- f) Czy Zamawiający dopuści w **poz. 15** płytkę o grubości 1,2 mm ?
g) Czy Zamawiający dopuści w **poz. 16-20** płytkę samodociskową o szerokości 11 mm i grubości 3.5 mm, pod wkręt 3,5 mm ?
h) Czy Zamawiający dopuści w **poz. 21-24** płytkę drobną o szerokości 8 mm i grubości do 2.5 mm:

21	Długość 44 mm – 5 otworowa	Sztuka	5
22	Długość 52 mm – 6 otworowa	Sztuka	5
23	Długość 60 mm – 7 otworowa	Sztuka	5
24	Długość 68 mm – 8 otworowa	Sztuka	5

- i) Czy Zamawiający dopuści w **poz. 25** płytkę wielootworową do kości piętowej pod wkręt fi 3,5 mm z możliwością wyboru płyty prawej lub lewej płyty.

Odpowiedź nr 19:

- Ad. a) Zamawiający oczekuje zaoferowania płytek stalowych.
Ad. b) Zamawiający oczekuje w pozycjach od 1 do 7 asortymentu opisanego w SIWZ.
Ad. c) Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części zamówienia 3.17 w poz. 8 płytek „T” 4-otworową o dł. 84 mm.
Ad. d) Zamawiający oczekuje oferty zgodnej ze SIWZ.
Ad. e) Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na proponowane powyżej płytki „T” w pozycjach od 11 do 14.
Ad. f), g), h), i) Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu zgodnego z opisanym w SIWZ.

Pytanie nr 20: Dotyczy pakietu nr 4.5 - Soczewka hydrofobowa jednoczęściowa akrylowa z kartridżem oraz z końcówkami do irygacji i aspiracji. Czy Zamawiający akceptuje do dostawy soczewki: Soczewka hydrofobowa wewnątrzgałkowa. Soczewka wewnątrzgałkowa zwijalna asferyczna jednoczęściowa, z materiału hydrofobowego. Filtr UV. Średnica części optycznej 6,0 mm; długość całkowita 13,00 mm; stopień uwodnienia poniżej 1%; angulacja 0°; dioptra od 0D do +9D (co 1D), od 10D do 30D (co 0,5D); od 31D do 35D (co 1D); dwie części haptyczne z otworem wzdłuż całego haptyka. Zabezpieczenie przed PCO: podwójna ostra krawędź na całym obwodzie soczewki 360°. Stała A: 118,0; Index refrakcji: 1,47. Implantacja przez cięcie od 2,4 mm przy pomocy jednorazowego zestawu do implantacji zawierającego injector oraz kartridż. Do zestawu soczewek zostanie dostarczony 1 kpl. końcówek do irygacji i aspiracji

Odpowiedź nr 20: Zamawiający oczekuje zaoferowania soczewek ujętych w opisie przedmiotu zamówienia dla części zamówienia nr 4.5.

Pytanie nr 21: Dotyczy pakietu nr 4.6 - Soczewka hydrofilna jednoczęściowa akrylowa. Czy Zamawiający akceptuje do dostawy soczewki: Soczewka wewnątrzgałkowa zwijalna asferyczna jednoczęściowa, z materiału hydrofilnego z zawartością kopolimerów hydrofobowych. Filtr UV i filtr światła niebieskiego. Średnica części optycznej 6,0 mm; długość całkowita 13,00 mm; stopień uwodnienia 25%; angulacja 0°; dioptra od -10D do +9D (co 1D), od 10D do 30D (co 0,5D), od +30D do +45D (co 1D); dwie części haptyczne z otworem wzdłuż całego haptyka. Zabezpieczenie przed PCO: podwójna ostra krawędź na całym obwodzie soczewki 3600. Implantacja przez cięcie od 1,8 mm przy pomocy jednorazowego zestawu do implantacji zawierającego injector oraz kartridż.

Odpowiedź nr 21: Zamawiający oczekuje zaoferowania soczewek ujętych w opisie przedmiotu zamówienia dla części zamówienia nr 4.6.

Pytanie nr 22: dotyczy pakietu nr 4.7 - Materiał wiskoelastyczny z hialuronianem sodu o właściwościach kohezyjnych. Czy Zamawiający akceptuje do dostawy materiał wiskoelastyczny: Sodium Hyaluronate: 1,4%; Masa molekularna: 1,1 – 2,0 mln Daltonów; Lepkość: 20.000 – 60.000 mPs; Osmolarność: 270 – 400 mOsm/kg; PH: 6,8 – 7,4; Objętość: 1,0 ml; strzykawką a 1 ml plus kaniula. Zawartość w 1 ml: Sodium Hyaluronate 14,000 mg; Sodium Chloride 8,500 mg; Disodium Hydrogenphosphate 0,563 mg; Sodium Dihydrogenphosphate 0,045 mg; Pozostałe: płyn do iniekcji.

Odpowiedź nr 22: Zamawiający oczekuje zaoferowania materiałów wiskoelastycznych ujętych w opisie przedmiotu zamówienia dla części zamówienia nr 4.7.

Pytanie nr 23: dotyczy zadania nr 1.17 – Kasetki histopatologiczne. Czy Zamawiający dopuści kasetki pakowane po 1000 sztuk?

Odpowiedź nr 23: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opakowań po 1000 sztuk. Zamawiający wnosi o wpisanie do formularza ofertowego w kolumnie „j.m. (podać wielkość 1 opakowania)” ww. opakowań w trakcie sporządzania oferty.

Pytanie nr 24: dotyczy zadania nr 1.10 – Noże mikrotomowe. Czy Zamawiający dopuści noże mikrotomowe wykonane z wysokiej klasy stali nierdzewnej o podwyższonej trwałości, charakteryzujące się wysoką jakością cięcia cienkich skrawków z nawet bardzo trudnych do sekcji tkanek, w tym z próbek o wysokiej gęstości?

Odpowiedź nr 24: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanych w pytaniu noży mikrotomowych.

Pytanie nr 25: dotyczy poz. 4 w części nr 5.12 - Wapno i drobny sprzęt medyczny sterylne (3). Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy o skuteczności nawilżania przy VT=500 ml – 33 mg H2O/l, objętości oddechowej 150-1500 ml, objętości 45 ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 25: Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 26: Część 1.1 (Odzież jednorazowa):

- pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści czepek operacyjny damski typu beret okrągły o gramaturze 20 g/m²?
- pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny o kroju furażerki wiązany na troki o gramaturze 20 g/m²?
- pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści czepek operacyjny męski typu furażerka o gramaturze 20 g/m²?

Odpowiedź nr 26: Zamawiający oczekuje zaoferowania i dostarczenia asortymentu zgodnego ze SIWZ.

Pytanie nr 27: Część 1.4 (Podkłady jednorazowe):

- pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści podkład jednorazowy celulozowy o szerokości 50 cm, perforacji co 50 cm, dł. rolki 50 m.b.?
- pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści podkład jednorazowy wykonany z jednej warstwy papieru oraz jednej warstwy folii o szerokości 50 cm, perforacji co 38 cm, dł. rolki 50 m.b., kolor biały?
- pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści podkład jednorazowy wykonany z jednej warstwy papieru oraz jednej warstwy folii o szerokości 50 cm, perforacji co 38 cm, dł. rolki 50 m.b., kolor zielony i niebieski?

Odpowiedź nr 27: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na asortyment ujęty i opisany w SIWZ.

Pytanie nr 28: Część 1.20 (Pojemniki do transportu materiału chirurgicznego):

- pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału chirurgicznego o pojemności 50 ml lub 100 ml?
- pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału chirurgicznego o pojemności 200 ml?
- pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału chirurgicznego o pojemności 280 ml lub 500 ml?
- pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału chirurgicznego o pojemności 1000 ml?
- pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału chirurgicznego o pojemności 3000 ml?
- pozycja 1-10. Czy Zamawiający dopuści przezroczyste pojemniki do transportu materiału chirurgicznego?

Odpowiedź nr 28: Zamawiający nie dopuszcza ww. pojemników i prosi o złożenie oferty na asortyment ujęty w SIWZ.

Pytanie nr 29: Część 1.21 (Pojemniki do transportu materiału chirurgicznego),

- pozycje 1-3 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki do transportu materiału chirurgicznego ze szczelną białą nakrętką?
- pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału chirurgicznego o pojemności 35 ml?
- pozycje 4-7 - Czy Zamawiający dopuści przezroczyste pojemniki do transportu materiału chirurgicznego?

Odpowiedź nr 29: Zamawiający oczekuje zaoferowania pojemników zgodnych z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 30: Załącznik nr 2, część zamówienia nr 1.18, poz. 1:

1. Prosimy o dopuszczenie rękawic w rozmiarze S-XL.
2. Prosimy o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL ≤ 1,5.
3. Prosimy o dopuszczenie rękawic o powierzchni gładkiej z teksturą na końcach palców.

Odpowiedź nr 30: Zamawiający oczekuje dostawy asortymentu ujętego w SIWZ.

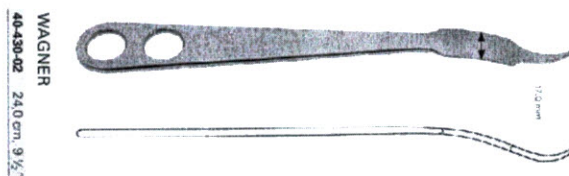
Pytanie nr 31: Załącznik nr 2, część zamówienia nr 1.18, poz. 3:

1. Prosimy o odstąpienie od wymogu, aby rękawice były zgodne z normą EN 388.
2. Prosimy o dopuszczenie rękawiczek o grubości na palcu 0,155mm.

Odpowiedź nr 31: Zamawiający oczekuje dostawy asortymentu ujętego w SIWZ oraz informuje, że ilość dla pozycji nr 3 wynosi 25 opakowań po 100 sztuk.

Pytanie nr 32: dotyczy część zamówienia nr 3.22, poz. 3: Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, podważki jak na załączonym zdjęciu?

Zdjęcie do pytania nr 32



Odpowiedź nr 32: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanej powyżej przez Wykonawcę podważki Wagner.

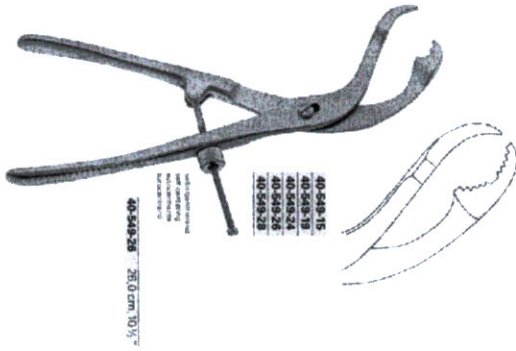
Pytanie nr 33: dotyczy części nr 3.22:

- poz. 6: Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, hak Volkman, reszta parametrów bez zmian?
- poz. 9: Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, raspator dł. 24cm, reszta parametrów bez zmian?
- poz. 12: Czy Zamawiający może sprecyzować czy wymaga nożyczki o/o, o/t. czy t/t?

Odpowiedź nr 33: Zamawiający w pozycji 6 i pozycji 9 części zamówienia nr 3.22 dopuszcza możliwość złożenia oferty na proponowane powyżej narzędzia tj. poz. 6 – Hak jednozębny ostry Volkman i poz. 9 – Raspator dł. 24 cm.

Ad. Pozycji 12 – Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty na nożyczki o/t.

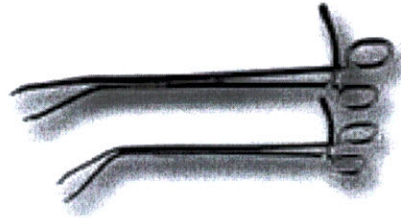
Odpowiedź nr 34: dotyczy części nr 3.23, poz. 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kościotrzymacz jak na załączonym zdjęciu? Jeśli nie, czy Zamawiający może zamieścić nr katalogowy, lub zdjęcie wymaganego narzędzia?



Zdjęcie do pytania nr 34

Odpowiedź nr 34: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na kościotrzymacz ze szpikulcem. Zamawiający nie zna numeru katalogowego narzędzia, przy czym zdjęcie narzędzia zamieszczono w katalogu stanowiącym załącznik do SIWZ.

Zdjęcie do odpowiedzi nr 34 - Kościotrzymacz ze szpikulcem



Pytanie nr 35: dotyczy części zamówienia nr 2.1, poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 400mmx80mmx100m w miejsce rękawa 400-420mmx90mmx100m?

Odpowiedź nr 35: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania, jako równoważnego rękawa papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 400mmx80mmx100m.

Pytanie nr 36: dotyczy części zamówienia nr 2.1. Zwracamy się z prośbą o uchylenie wymogu zaoferowania w poz. 1-9 rękawów do sterylizacji z folią min. 7 warstwową i dopuszczenie do oceny rękawów foliowo-papierowych posiadających laminat 6 warstwowy (łącznie z klejem). Podkreślamy, iż obowiązujące normy europejskie (na które Zamawiający sam się powołuje) EN ISO 11607; EN ISO 11140; PN EN 868-5 opisują opakowania papierowo-foliowe do sterylizacji jako „wielowarstwowe”, nie wymagając konieczności 7 warstw folii a jedynie wielowarstwowości opakowań. Dodatkowo podnosimy fakt, iż opakowania rękawy, które oferujemy są 6 warstwowe (łącznie z warstwą kleju) i spełniają wymagania krytyczne norm EN ISO 11607-1,2, EN ISO 11140-1, PN EN-868-5, PN EN 868-3, co dla uwiarygodnienia potwierdzone jest odpowiednią deklaracją zgodności.

Pytanie nr 37: dotyczy części zamówienia nr 2.1. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy do sterylizacji, posiadające oznaczenia: rozmiar, kierunek otwierania umieszczone po jednej stronie rękawa, na papierze od strony folii?

Odpowiedź nr 36 i nr 37: Zamawiający oczekuje złożenia oferty przetargowej na asortyment ujęty i opisany w SIWZ, załącznik nr 2.

Pytanie nr 38: Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy do sterylizacji posiadające znak CE na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz roli, zgodnie z art. 11 ust. 8 Ustawy o Wyrobach Medycznych, który brzmi „zabronione jest umieszczanie znaków lub napisów, które mogą wprowadzić w błąd co do oznakowania znakiem CE lub numeru jednostki notyfikowanej lub które ograniczają widoczność lub czytelność znaku”? Takie oznakowanie stosuje większość przodujących producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny. Szpital nie ma uprawnień do nadawania znaku CE wyrobom sterylizowanym.

Odpowiedź nr 38: Zamawiający oczekuje realizacji dostawy asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 39: Czy Zamawiający wymaga zgodnie z pkt.4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy?

Odpowiedź nr 39: Zamawiający nie wymaga, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy.

Pytanie nr 40: Pakiet nr 5.22 - Czy Zamawiający dopuści:

Poz. 1 - Szczypce biopsyjne kolonoskopowe w opakowaniu 10 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Poz. 4 - Pętłe elektrochirurgiczne kolonoskopowe o średnicy pętli 24 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Poz. 10 - Jednorazowy standardowy ustnik z gumką wykonaną z silikonu wymiary otworu głównego 21mm x 26mm. Opakowanie x 100 szt. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Poz. 13 - Igły endoskopowe jednorazowego użytku, długość robocza 230cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Poz. 15a - Jednorazowe trójstopniowe poszerzadła balonowe do poszerzania przetyku, średnice balonu 6/7/8mm, 10/11/12mm, 12/13,5/15mm, 15/16,5/18mm, 18/19/20mm. Bez znacznika środka. Długość balonu 55 i 80mm, długość katetera 1800mm lub 2300mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź nr 40: Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu ujętego i opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 41: Pakiet nr 5.23. Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści:

Poz. 1 - Pętłe do polipektomii na ciepło, jednorazowego użytku, wykonane z plecionego drutu o średniej sztywności, długość robocza 230 cm, średnica osłonki 2.3 mm, średnice otwartej pętli: 15, 24, 36 mm, kształt owalny, rękojeść skalowana. Opakowanie x 10 szt.

Poz. 2 - Pętłe do polipektomii na ciepło, jednorazowego użytku, wykonane z plecionego usztywnionego drutu, długość robocza 230 cm, średnica osłonki 2.3 mm, średnice otwartej pętli: 10, 15, 20, 24, 36mm, owalne. Opakowanie x10 szt.

Poz. 3 - Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, średnica osłonki 2,3 i 3,0mm, długość robocza 230 cm, tyżeczki z pojedynczym okienkiem i ząbkami, z igłą, z możliwością biopsji stycznej, osłonka z tworzywa sztucznego pokryta substancją hydrofilną, z markerami sygnalizacyjnymi, okrągłe lub owalne. Opakowanie x 10 szt.

Odpowiedź nr 41: Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu ujętego i opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 42: Czy w części nr 4.6 Zamawiający dopuści soczewkę asferyczną o dł. całkowitej 12,5mm i angulacji 0, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź nr 42: Zamawiający oczekuje zaoferowania w części zamówienia nr 4.6 soczewek opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 43: Czy w części nr 4.7 Zamawiający dopuści hialuronian sodu o lepkości: 200 000 mPas i osmolarności 300-350mOsm/kg pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź nr 43: Zamawiający oczekuje zaoferowania w części zamówienia nr 4.7 materiału wiskoelastycznego opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 44: dotyczy części zamówienia nr 2.8:

- pozycja 1 Czy zamawiający dopuści testy kontroli szczelności zgrzewu odwzorowujące typowe opakowanie papierowo-foliowe?

- pozycja 4 Czy zamawiający dopuści filtry w opakowaniach po 500 sztuk przy odpowiednim przeliczeniu zamawianych ilości?

Odpowiedź nr 44: Zamawiający w pozycji 1 wymaga zaoferowania testu, który nie posiada folii własnej.

W odniesieniu do pozycji 4, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania filtrów pakowanych po 500 szt.

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca oferujący ww. opakowania zmienił ilość opakowań (kolumna „Ilość”) w formularzu ofertowym z podanych 10 (po 100 szt.) na 2 (po 500 szt.).

Pytanie nr 45: dotyczy części nr 2.2 do 2.11.

Czy w miejsce wymaganych deklaracji o zgodności z dyrektywą wyrobów niebędących wyrobami medycznymi, Zamawiający dopuści przedstawienie w ofercie stosownego oświadczenia i załączenie potwierdzeń zgodności z aktualnie obowiązującymi normami?

Wymagany w tych częściach asortyment nie jest wyrobem medycznym zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych, w związku z tym nie jest wymagana deklaracja producenta zgodności a dyrektywą dotyczącą wyrobów medycznych jak również zgłoszeni do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych.

Odpowiedź nr 45: Zamawiający w części D pkt. III, ppkt 2c) SIWZ (str. 14 SIWZ) w zdaniu 5 wskazał, iż „Zamawiający dla produktów niebędących wyrobami medycznymi wymaga złożenia deklaracji zgodności z obowiązującymi odpowiednimi w danym zakresie normami wystawionej przez producenta i potwierdzającej zastosowanie produktu”.

Zamawiający poprzez „deklarację” rozumie dokument będący oświadczeniem lub informacją sporządzoną w formie pisemnej przez producenta.

Użyte w SIWZ słowo deklaracja najprecyzyjniej oddaje typ dokumentu, o którym zamawiający myśli – kontekst oraz zawartość wnioskowanego w SIWZ oświadczenia.

Producent może udostępnić posiadane już oświadczenie lub zrehabilitować je na potrzeby Państwa i na potrzeby sprzedaży produktu dla Zamawiającego, aby potwierdzić - zakomunikować:

- co produkuje?

- czy mają do produktu zastosowanie normy unii europejskiej, przepisy polskie, zalecenia PZH, inne?

- jeżeli tak, to jakie przepisy producent przestrzega w odniesieniu do produktu lub wyrobu?

- jakie jest zastosowanie produktu lub wyrobu (komu jest dedykowany produkt lub w jakiej dziedzinie ma zastosowanie)?

Zamawiający w formularzach ofertowych dla części zamówienia od nr 2.2 do nr 2.11 (dziesięć kolejnych części zamówienia) zawarł informacje szczególnie dotyczące niektórych produktów i związanych z nimi oświadczeń, tym samym prosi Wykonawcę o zapoznanie się z treścią załącznika nr 2 do SIWZ w zakresie ww. zadań.

Zamawiający pragnie zwrócić uwagę, że w SIWZ nie zawarto wymagania dołączenia wspomnianych oświadczeń do oferty. Na etapie składania ofert Wykonawca w JEDZ jest zobowiązany potwierdzić (oświadczyć) gotowość do złożenia omawianego dokumentu oraz innych wymienionych w SIWZ.

Wykonawca może złożyć wraz z ofertą dokumenty np. na nośniku elektronicznym, lecz nie jest to wymagane.

Pytanie nr 46: dotyczy część zamówienia 2.2 Czy Zamawiający dopuści testy biologiczne z populacją spor 10x5 spełniające pozostałe wymagania?

Odpowiedź nr 46: Zamawiający w SIWZ określił biopopulację i oczekuje złożenia oferty zgodnej ze SIWZ.

Pytanie nr 47: Dotyczy części zamówienia nr 2.4 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści taśmę wzmocnioną o szerokości 19 mm lub standardową taśmę o wysokiej wytrzymałości w rozmiarze 12mm x 50m? Taśmy wzmocnione są dostępne na polskim rynku przy szerokościach 19mm lub 25 mm?

Odpowiedź nr 47: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania i dostarczania w pozycji 2 - Taśmy ze wskaźnikiem wzmocnionej o szerokości 19mm o dł. 50m.

Pytanie nr 48: Dotyczy części zam. 2.5 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź nr 48: Tak. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania większego opakowania (po 200 sztuk), przy czym wnosi o naniesienie korekty w formularzu ofertowym.

Pytanie nr 49: Dotyczy części nr 2.8 poz. 4 Czy zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 500 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź nr 49: (odpowiedź nr 44) Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania filtrów pakowanych po 500 szt. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca oferujący ww. opakowania zmienił ilość opakowań (kolumna „Ilość”) w formularzu ofertowym z podanych 10 (po 100 szt.) na 2 (po 500 szt.).

Pytanie nr 50: Pytania do umowy: § 8 ust. 1a: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z ww. punktu z 0,4% na 0,2% wartości brutto partii towaru niedostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

§ 8 ust. 1b: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z ww. punktu za zwłokę w wymianie towaru z 0,4% na 0,2% wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

Odpowiedź nr 50: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy w zakresie paragrafu 8 ust 1 a) i b).

Pytanie nr 51: dotyczy części nr 1.4:

- poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji jednorazowego podkładu celulozowego w rolce o szerokości 50 cm, długości 50 m i perforacji co 50 cm, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

- poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w w/w pozycji nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający miał na myśli podkłady w rozmiarze 51cmx50cm, 1 rolka=80 sztuk?

- poz. 3: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w w/w pozycji nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający miał na myśli podkłady w rozmiarze 51cmx50cm, 1 rolka=80 sztuk?

Odpowiedź nr 51: Zamawiający oczekuje dostawy asortymentu zgodnego ze SIWZ.

Pytanie nr 52: Część zamówienia nr 1.7, poz. 10-11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie żeli do USG w pojemniku bez dozownika?

Odpowiedź nr 52: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania żelu do USG w pojemniku bez dozownika.

Pytanie nr 53: Część zamówienia nr 1.9, poz. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do utrwalania Cytifix 150 ml?

Odpowiedź nr 53: Zamawiający oczekuje dostarczenia preparatu zgodnego z ujętym w SIWZ.

Pytanie nr 54: dotyczy części zamówienia nr 1.9:

- poz. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie miski nerkowej o długości 24 cm?

- poz. 15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę osłonek za opakowanie a'144 szt.?

Odpowiedź nr 54: Tak. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w poz. 8 i poz. 15 proponowanego powyżej asortymentu.

Pytanie nr 55: dotyczy część zamówienia nr 1.13, poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji myjki jednorazowej do mycia ciała pacjenta, niepodfoliowanej wykonanej z miękkiej, tekstylnopodobnej włókniny typu Molton w rozmiarze 16 cm x 23 cm w opakowaniu 50 szt. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź nr 55: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyżej opisanych myjek w ofercie przetargowej.

Pytanie nr 56: Część nr 1.22, poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji prześcieradła z włókniny polipropylenowej o gramaturze minimum 30g/m2. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź nr 56: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanego prześcieradła.

Pytanie nr 57: dotyczy części nr 5.2:

- poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie butelek Redon o pojemności 200ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

- poz. 5, 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów Redon innego producenta niż butelka Redon, jednakże w pełni kompatybilnych, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

- poz. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów perforowanych typu Redon w rozmiarach od 6 do 18CH (co dwie jednostki), o długości 50 i 70 cm (do wyboru przez Zamawiającego), sterylnych?

- poz. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów perforowanych typu Redon w rozmiarach od 6 do 18CH (co dwie jednostki), o długości 170 cm, sterylnych?

- poz. 8 i 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów do odsysania w rozmiarach 25CH-30CH, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

- poz. 14 i 15: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębników żołądkowych o długości 80 i 100 cm w zamian za długości 75 i 100 cm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

- poz. 17 i 18: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł o długości 88 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

- poz. 17: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł z przewodnikiem o długości 38 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

- poz. 18: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł z przewodnikiem tylko dla rozmiarów 25 i 26 Ga, pozostałe rozmiary bez przewodnika, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 57: Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu opisanego w SIWZ

Pytanie nr 58: dotyczy części nr 5.4:

- poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki dwuczęściowej z zakończeniem typu luer slip, posiadającej niebieski kontrastujący tłok oraz czarną pojedynczą rozszerzoną skalę pomiarową, posiadającą pojedyncze zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka dla rozmiarów 2ml, 5ml, 10ml oraz podwójne dla rozmiaru 20 ml, nazwa producenta nadrukowane na cylindrze (co w pełni umożliwi szybką identyfikację produktu), oznakowanie rozmiaru na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki, op=100szt., sterylna, bez zawartości ftalanów?

- poz. 4a: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki 2 ml – skala do 2,5ml?

- poz. 5,6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki z końcówką cewnikową z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź nr 58: Zamawiający w pozycji nr 4a części zamówienia nr 5.4 dopuszcza możliwość zaferowania strzykawki 2 ml – skala do 2,5ml. Natomiast, w pozycji nr 4, 5 i 6 części 5.4 Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu opisane w SIWZ.

Pytanie nr 59: dotyczy części zamówienia nr 5.5, poz. 6,7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawk do pomp infuzyjnych z dwoma oringami uszczelniającymi, każdy o grubości ok. 1 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 59: Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 60: dotyczy części nr 5.6:

- poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły iniekcyjnej rozmiar: 0,3x12; 0,45x12; 0,45x16; 0,5x25; 0,6x30; 0,7x30; 0,8x40; 0,9x40?

Lub poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły iniekcyjnej rozmiar: 0,3x13; 0,4x19; 0,45x13; 0,45x25; 0,5x25; 0,6x30; 0,7x30; 0,8x16; 0,8x40; 0,9x40?

- poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły iniekcyjnej w rozmiarze 1,1x40; 1,1x40?

- poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezpiecznej igły iniekcyjnej rozmiary: 0,33x13; 0,45x16; 0,4x13; 0,5x25; 0,6x25; 0,65x30; 0,7x32; 0,8x38; 0,9x38?

- poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezpiecznej igły iniekcyjnej rozmiary: 1,1x38; 1,2x38; 1,6x38?

- poz. 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły do pena w rozmiarze: 0,30x 8mm?

Odpowiedź nr 60: Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 61: dotyczy części nr 5.6, poz. 8:

Czy Zamawiający oczekuje bezigłowego zaworu, którego okres używania gwarantowany przez producenta wynosi 7 dni lub 360 użyc (720 aktywacji)?

Odpowiedź nr 61: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania bezigłowego zaworu, którego okres używania gwarantowany przez producenta wynosi 7 dni lub 360 użyc (720 aktywacji).

Pytanie nr 62: dotyczy części nr 5.7, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rurki intubacyjnej z oznaczeniem rozmiaru na tubusie i baloniku kontrolnym dla ułatwienia identyfikacji z odstępniem od wymogu serii?

Odpowiedź nr 62: Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu opisane w SIWZ.

Pytanie nr 63: dotyczy części zamówienia nr 5.10 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby ostrza chirurgiczne posiadały grawer z numerem i nazwą producenta?

Odpowiedź nr 63: Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 64: dotyczy części zamówienia nr 1.18 - rękawice diagnostyczne i foliowe:

- poz. 1** - proszę o modyfikację wymogu dotyczącą rękawic nitylowych z AQL *nie wyższy niż 1,0* na AQL *max 1,5* zgodnie z obowiązującą normą EN 455, która za dopuszczalny poziom AQL przyjmuje 1.0-1.5. Preferowanie rękawic z niższym poziomem AQL jest niezgodne z normą, bowiem w świetle jej wymogów, zarówno rękawice z poziomem 1.0 jak i 1.5 są równoważne. Wymóg AQL 1,0 nie ma uzasadnienia. Ponadto, wszelkie żądania bardziej restrykcyjne od wymogów odpowiednich norm i przepisów, stanowią nieuprawnione ograniczenie zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.
- poz. 1** - proszę o dopuszczenie na opakowaniu rękawicy informacji: wyrób zgodny z normą EN 455. Natomiast na potwierdzenie, że wyrób jest zgodny z normą EN 455 części: 1,2,3 wykonawca dołączy do oferty dokument w postaci wyników badań przeprowadzonych przez producenta.
- poz.1** - proszę o odstępniem od wymogu, aby na opakowaniu rękawicy był piktogram (informacja) dotycząca normy 374-1. Nie ma piktogramu odnoszącego się do części 1 normy EN 374, ponieważ zawiera ona terminologię i ogólny opis wymagań. Brak takiej informacji nie oznacza jakiegokolwiek niezgodności.

Odpowiedź nr 64: Zamawiający w odniesieniu do pkt. a) i b) oczekuje zaferowania asortymentu ujętego w SIWZ.

W odniesieniu do pytania w pkt. c), Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania rękawic, których opakowanie nie posiada piktogramu w odniesieniu do normy EN 374-1.

Pytanie nr 65: dotyczy części zamówienia nr 1.18 - rękawice diagnostyczne i foliowe:

- poz. 3** - proszę o dopuszczenie rękawic nitylowych o długości 295mm \pm 5mm, o grubości na palcu 0,15 mm \pm 3mm, dłoni 0,12mm \pm 3mm, mankietcie 0,09 mm \pm 3mm.
- poz. 3** - proszę o dopuszczenie deklaracji producenta na spełnieniu dyrektywy 89/686/EEC - kategorii III.
- poz. 3** - W związku z wymogiem badań na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, potwierdzonych raportem badania Wytwórcy, Wykonawca wnioskuję o dopuszczenie, zgodnie z par. 13 ust. 1 pkt 2 i 3 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26.07.2016 r. *w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia* dokumentu badania typu CE akredytowanego laboratorium w postaci certyfikatu EC, potwierdzającego spełnianie przez rękawice norm: EN 420,

EN 374: 1-3, EN 388, EN 420. Certyfikat EC potwierdza ochronę zgodną z EN 374-3, zatem przeprowadzenia dodatkowych badań przez wytwórcę jest zbędne.

d) **poz. 3** - proszę o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga 25 opakowań rękawic po 100szt.

Odpowiedź nr 65: Zamawiający w odniesieniu do pkt a) i b) prosi o zaoferowanie rękawic zgodnych z opisem ujętym w SIWZ. W zakresie pytania w pkt. c), Zamawiający podtrzymuje wymagania ujęte w SIWZ. Pkt d) - Zamawiający potwierdza, iż w pozycji 3 zapotrzebowanie wynosi 25 opakowań po 100 sztuk.

Pytanie nr 66: dotyczy części zamówienia nr 1.7 - drobny sprzęt jednorazowy:

- **Poz. 1** – proszę o odstąpienie od wymogu etykiet na każdej pojedynczej sztuce i dopuszczenie w miejsce tego etykiet na opakowaniu 25 szt. Wieszaki pakowane są w opakowaniach po 25 szt.

- **Poz. 2** – proszę o odstąpienie od wymogu etykiet na każdej pojedynczej sztuce i dopuszczenie w miejsce tego etykiet na opakowaniu 120 szt. Zestawy niesterylne pakowane są w opakowaniach po 120 szt.

- **Poz. 3** – proszę o odstąpienie od wymogu etykiet na każdej pojedynczej sztuce i dopuszczenie w miejsce tego etykiet na opakowaniu 100 szt. Szpatułki drewniane, niesterylne pakowane są w opakowaniach po 100 szt.

- **poz. 8 i 9** – proszę o odstąpienie od wymogu posiadania otworu do usuwania ostrza skalpeli w pojemnikach 5 l, jako nieuzasadnionego merytorycznie/praktycznie. Pojemniki o pojemności 5 litrów służą w praktyce wyłącznie do wyrzucania większych odpadów medycznych. W pozycji 6 i 7 Zamawiający wymaga pojemników 07 L i 2 L pojemniki te posiadają otwory na usuwanie ostrzy i są do tego min. przeznaczone.

- **poz. 12** – proszę o odstąpienie od wymogu etykiet na każdej pojedynczej sztuce i dopuszczenie w miejsce tego etykiet na opakowaniu 75 szt.

Odpowiedź nr 66: AD. etykiet – Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania etykiet przez asortyment ujęty w części zamówienia nr 1.7. Informacja o produkcie może być zamieszczona na opakowaniu zbiorczym.

Ad. poz. 8 i 9 Zamawiający podtrzymuje wymagania w zakresie posiadanych przez pojemniki otworów do usuwania ostrza skalpela. Zamawiający wnosi o zaoferowanie produktów opisanych w poz. 8 i poz. 9 SIWZ.

Pytanie nr 67: dotyczy części zamówienia nr 1.9 - sprzęt medyczny i preparaty:

- **poz. 10** - proszę o dopuszczenie pojemnika na mocz o pojemności 2,5 L.

- **poz. 14** - proszę o dopuszczenie zatyczek do cewników pakowanych po 100 szt.

Odpowiedź nr 67: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanych powyżej pojemników i zatyczek.

Pytanie nr 68: dotyczy części zamówienia nr 1.19 - pojemnik na odpady medyczne, pozycja 1 - proszę o dopuszczenie pojemnika na odpady medyczne o wysokości 640 mm, o kształcie prostokąta o wymiarach przykrywy 300 x 400mm. Pozostałe wymogi bez zmian.

Odpowiedź nr 68: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanych powyżej pojemników.

Pytanie nr 69: dotyczy części zamówienia nr 1.6 - elektrody EKG

Proszę o dopuszczenie elektrodę w rozmiarze 43 x 51 mm z żelom ciekłym w opakowaniu 30 szt. lub elektrodę 32x41 mm, spełniającą pozostałe wymogi SIWZ lub elektrodę 32 x 44 mm, spełniającą pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź nr 69: Zamawiający oczekuje dostarczenia elektrod o rozmiarze 43 x 46 mm, przy czym dopuszcza możliwość zaoferowania elektrody o średnicy 42 mm z języczkiem, jak w odpowiedzi nr 4 pkt. a) oraz elektrod o rozmiarze 43x45 mm.

Pytanie nr 70: dotyczy wymogu SIWZ część III. punkt 8 - Proszę o uściślenie czy kontrolki identyfikacyjne są wymagane tylko do określonego asortymentu? Czy do wszystkich pozycji asortymentowych z załącznika nr 2?

Odpowiedź nr 70: Zamawiający wyjaśnia, iż kontrolki nie są wymagane dla całego sprzętu medycznego objętego przetargiem. Wymóg ten dotyczy tylko tych pozycji asortymentowych ujętych w załączniku nr 2 do SIWZ, gdzie wyraźnie to wskazano - np. część zamówienia nr 1.24: „Worek do ewakuacji laparoskopowej materiału do badań histopatologicznych”, opis zdanie ostatnie cyt. „Dostarczany asortyment posiada samoprzylepną kontrolkę identyfikującą do wklejania do protokołu operacyjnego.”

Pytanie nr 71: dotyczy części nr 1.1:

poz. nr 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy cienki wiązany w pasie i zakładany na szyję?

poz. nr 3 Czy Zamawiający dopuści czepkę typu beret o średnicy około 53cm o gramaturze 18g/m2, spełniający pozostałe wymagania SIWZ lub czepkę typu beret o średnicy około 47cm o gramaturze 25g/m2, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

poz. nr 4 Czy Zamawiający dopuści czepkę o gramaturze 20g/m2 bez perforacji, pozostałe wymagania zgodne z siwz lub czepkę z możliwością wywinięcia przedniej części, co tworzy warstwę stanowiącą zabezpieczenie przed potem, w całości wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25 g/m², pozostałe wymagania zgodne z siwz?

poz. nr 5 Czy Zamawiający dopuści czepkę o gramaturze 25g/m2, pozostałe wymagania zgodne z siwz?

poz. nr 6, 7 Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne o poziomie filtracji ≥98% zgodnie z normą EN 14683 typ II, pozostałe wymagania zgodne z siwz?

Odpowiedź nr 71: Ad. poz. 1 - Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania fartucha zakładanego na szyję i wiązanego w pasie.

Ad. poz. 3 - Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania czepki typu beret o średnicy około 47cm o gramaturze 25g/m2, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

Ad. poz. 4 – Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu zgodnego z opisem w SIWZ.

Ad. poz. 5 – Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania czepki o gramaturze 25g/m2 przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian.

Ad. poz. 6 i 7 – Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu zgodnego ze SIWZ.

Pytanie nr 72: dotyczy części zamówienia nr 1.4:

- poz. nr 1 Czy Zamawiający dopuści podkład jednorazowy z perforacją, co 50cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

- poz. nr 1 Czy Zamawiający dopuści podkład jednorazowy z 2 warstwowy celulozowy podfoliowany z perforacją, co 38cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

- poz. nr 2 Czy Zamawiający dopuści podkład jednorazowy w rozmiarze 50x50cm, 1 rolka=100szt w rolce z przeliczeniem podanych ilości, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

- poz. nr 3 Czy Zamawiający dopuści podkład jednorazowy w rozmiarze 50x50cm 1 rolka=80szt w rolce z przeliczeniem podanych ilości, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 72: Zamawiający w poz. 1 oczekuje złożenia oferty zgodnej ze SIWZ.

Natomiast, w zakresie poz. 2 i 3 dopuszcza proponowany powyżej podkład 50x50 cm 1 rolka = 80 sztuk.

Pytanie nr 73: Część 1.7, pozycja 13: Czy Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu oryginalnie była nadrukowana instrukcja obsługi?

Odpowiedź nr 73: Tak, Zamawiający oczekuje dostawy stazy ujętej w pozycji 13 wraz z nadrukowaną instrukcją.

Pytanie nr 74: Część nr 1.13 poz. nr 1:

Czy Zamawiający dopuści myjki wykonane z miękkiego, delikatnego i chłonnego materiału /z celulozy (Airlaid)/ o gramaturze 60g/m², spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Lub

Czy Zamawiający dopuści myjki wykonane z miękkiego, delikatnego i chłonnego materiału /z mieszanki poliestru oraz wiskozy/ o gramaturze 70g/m² w rozmiarze 15cm x 22cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 74: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanych powyżej myjek.

Pytanie nr 75: Część nr 1.14 poz. nr 1 - Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z poszwą o wym, 160 cm x 210 cm, prześcieradłem 150 cm x 210 cm i poszewką 70 cm x 80 cm?

lub

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli wykonanej z włókny polipropylenowej o gramaturze 25 g/m² lub 40 g/m²?

Odpowiedź nr 75: Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu opisanego w SIWZ, przy czym dopuszcza komplety pościeli o gramaturze 40g/m² przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian.

Pytanie nr 76: Część nr 1.14 poz. nr 2 - Czy Zamawiający dopuści ręczniki z włókny o gramaturze 35g/m²?

Czy Zamawiający dopuści ręczniki pakowane a'20szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 76: Zamawiający oczekuje dostawy asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 77: Część nr 1.15 poz. nr 1- Czy zamawiający dopuści jednorazowy podkład na stół operacyjny o wymiarach 80 cm x 210 cm wykonany z dwóch scalonych powłok: mocnego i super chłonnego rdzenia na całej długości, o szerokości 60cm i długości 200 cm Produkt o gładkiej jednorodnej powierzchni, bez przeszyć, niepowodującej uszkodzeń skóry pacjenta. Absorbacja. 1500 ml/m². Wkład chłonny zawiera super-absorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony, co umożliwia przenoszenie pacjenta do 150 kg. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.Coli, redukuje zapach?

Czy zamawiający dopuści jednorazowy podkład na stół operacyjny pakowany a'20 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź nr 77: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej proponowanego podkładu na stół operacyjny.

Pytanie nr 78: Część nr 1.16 poz. nr 1 - Czy Zamawiający dopuści zestawy zabiegowe zestawiane pod nadzorem jednostki notyfikowanej, co jest potwierdzone odpowiednim certyfikatem - zestawy są wytwarzane na podstawie Art. 11, pkt 2, Art. 30, pkt 1 i 4 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych oraz Artykułu 12 Dyrektywy Rady 93/42/EWG i posiadają następujące dokumenty:

- zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,

- oświadczenie, o którym mowa w art. 30 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych.

Przy odmownej odpowiedzi proszę powołać się na podstawę prawną, która zabrania wprowadzania do obrotu pakietów zestawianych w oparciu o ww. Ustawę i Dyrektywę

Odpowiedź nr 78: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania zestawów proponowanych powyżej, które zgodne są z parametrami zawartymi w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 79: Część nr 1.16 poz. nr 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw zabiegowy z fartuchem ochronnym foliowanym, pozostałe składowe zgodne z SIWZ?

Odpowiedź nr 79: Zamawiający oczekuje dostawy asortymentu zawartego w SIWZ.

Pytanie nr 80: Część nr 2.10 poz. nr 1 - Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuchy ze wzmocnieniami z przodu i na ¼ rękawa o gramaturze 38g/m². W rozmiarach od M do XXL. Rękawy o kroju prostym, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 80: Zamawiający oczekuje dostawy fartuchów dla pracowników centralnej sterylizatorni opisanych w SIWZ. Opis zawarty w SIWZ nie jest przypadkowy, ani gramatura, ani też wybór typu rękawa.

Pytanie nr 81: dotyczy części zamówienia nr 5.6 Czy Zamawiający dopuści w:

pozycji 1 - igły iniekcyjne dostępne w rozmiarach 0,3x13, 0,45x12, 0,45x22, 0,5x16, 0,5x25, 0,6x30, 0,7x30, 0,8x40 i 0,9x40?

pozycji 2 - igły iniekcyjne dostępne w rozmiarach 1,1 x 40 oraz 1,2 x 40?

pozycji 3-4 - bezpieczne igły pakowane a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

pozycji 3 - igły bezpieczne dostępne w rozmiarach 0,3x13, 0,45x12, 0,5x25, 0,6x25, 0,7x30, 0,8x40 i 0,9x40?

pozycji 4 - igły bezpieczne dostępne w rozmiarach 1,1x40 i 1,2x40?

pozycji 5 - igłę do pobierania leków z fiolek dostępną w rozmiarze 1,2x25 oraz 1,2x40?

Odpowiedź nr 81: Zamawiający w zakresie pozycji nr 1, 2, 3, 4 i 5 oczekuje zaofiarowania asortymentu opisanego w SIWZ. W zakresie pozycji 3 i 4 Zamawiający dopuszcza możliwość zaofiarowania bezpiecznych igieł pakowanych a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości w formularzu ofertowym.

Pytanie nr 82: Czy Zamawiający dopuści w część zamówienia nr 5.18 dla:

- **pozycji nr 1** - rękawice jak dotychczas dostarczane do placówki a mianowicie: lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, z wewnętrzną warstwą polimerową bez struktury sieci, z mikroteksturą na całej powierzchni, AQL = 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, o poziomie protein ok. 33µg/g, (potwierdzone badaniami jednostki niezależnej), mankiet rolowany o grubości na palcu 0,23mm, dłoni 0,20mm, mankiecie 0,18mm, długość 280-300mm, rozciągliwość przed starzeniem min. 800%, siła zrywająca 20N. Zgodne z normą EN 374 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji chemicznych, na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę niezależną), ASTM 1671, odporne na przenikanie cytostatyków, potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Opakowanie wew. papierowe, zew. Folia. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej w katy. III, Rozmiary 5,5-9,0 co 0,5.
- **pozycji nr 2** - rękawice chirurgiczne spodnie w systemie podwójnego zakładania, zielone, lateksowe bezpudrowe, polimerowane obustronnie bez struktury sieci, ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy, AQL =1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, o poziomie protein poniżej 30µg/g (potwierdzone badaniami Producenta), mankiet rolowany, pakowane podwójnie: zewnętrzne foliowe, wewnętrzne papierowe, długość 278-297mm w zależności od rozmiaru, zgodne z normą EN 374 (potwierdzone badaniami jednostki niezależnej), zgodne z normą ASTM F1671, EN 420, EN 388. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej w katy. III Rozmiary 5,5-9,0 co 0,5.
- **pozycji nr 3** - rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe polimerowane obustronnie ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy bez struktury sieci, o grubości na palcu 0,21mm (±0,02mm), AQL = 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein poniżej 12µg/g (potwierdzone badaniami jednostki niezależnej), mankiet rolowany, pakowane podwójnie: zewnętrzne foliowe, wewnętrzne papierowe, długość 278-290mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność wirusów ASTM F 1671, badania na przenikalności substancji chemicznych oraz cytostatyków zgodnie z EN 374 (potwierdzone raportem z wynikami badań jednostki niezależnej), z normą EN 420, EN 388, Rozmiary od 5,5 do 9,0 co 0,5.
- **pozycji nr 4** - rękawice chirurgiczne w 100% nitylowe, bezpudrowe, chlorowane obustronnie ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni, o grubości na palcu 0,16mm (±0,02mm), AQL =1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, bez protein, mankiet równomiernie rolowany bez widocznych podłużnych i poprzecznych wzmocnień, pakowane podwójnie: zewnętrzne foliowe wewnętrzne papierowe; przebadane na substancje chemiczne oraz cytostatyki zgodne z normą EN 374 (potwierdzone badaniami jednostki niezależnej), Rozmiary 6,0 -9 co 0,5.

Odpowiedź nr 82: Zamawiający oczekuje zaofiarowania asortymentu zgodnego ze SIWZ.

Pytanie nr 83: Część zamówienia nr 3.4 – Endoproteza cementowa stawu kolanowego (1);

Dopuszcza endoprotezę stawu kolanowego o podanych parametrach - Endoproteza dwukłykciowa stawu kolanowego: Część udowa anatomiczna (lewa i prawa) wykonana z chromo kobaltu przynajmniej w 7 rozmiarach dla każdej ze stron bez wbudowanej rotacji zewnętrznej.

Część piszczelowa uniwersalna wykonana z chromo kobaltu, modularna (nie związana na stałe z wkładką polietylenową) przynajmniej w 9 rozmiarach. Wkładka polietylenowa realizująca 3 stopniowe, fabryczne tyłopochylenie dostępna w grubościach 10, 12, 14, 16 mm przynajmniej w 5 rozmiarach dla każdej grubości; mocowana na zasadzie zatrzaskowej z dodatkową śrubą do części piszczelowej (wersja PS). Możliwość wyboru resekcji części piszczelowej z fiksacji śródstopkowej lub zewnętrznej; retrakcyjny system pomiaru szpary stawowej w wyproście i zgięciu. Endoproteza musi dawać możliwość śródoperacyjnego wyboru wersji z zachowaniem lub bez zachowania PCL.

Odpowiedź nr 83: Zamawiający oczekuje zaofiarowania endoprotezy cementowej stawu kolanowego opisaną w SIWZ w części nr 3.4.

Pytanie nr 84: dotyczy zapisów umowy w zakresie:

- § 3 - 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”.

- § 7 ust 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym: „Sprzedający jest zobowiązany do rozpatrzenia reklamacji Kupującego w terminie **do 4 dni** z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (- czyli sobót, niedziel i świąt ustawowo wolnych):”

- § 7 ust 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym: „Kupujący zastrzega sobie prawo nabycia u osoby trzeciej niedostarczonych w terminie lub dostarczonych z wadą rzeczy będących przedmiotem danego zamówienia, tożsamych co do rodzaju, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy a Sprzedający zobowiązany będzie do zwrotu Kupującemu różnicy pomiędzy ceną z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego. Powyższe uprawnienia nie zamykają Kupującemu drogi do podjęcia innych przewidzianych prawem oraz zapisami niniejszej umowy, czynności w związku z nienależytym wykonaniem postanowień umowy przez Sprzedającego.”

- § 8 ust. 1 a, b, c - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,4% na 0,2% oraz odpowiednio z 10% na 5%?

- § 8 ust. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% na 5%?

- § 9 ust. 1- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„Kupującemu przysługuje prawo rozwiązania umowy w całości lub w części po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy w przypadku:”

Odpowiedź nr 84: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe postanowienia i zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 85: dotyczy pakietu nr 5.26 - Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie, w ramach poz. 1 i 2 zestawów do opaskowania żyłaków przełyku w rozmiarze uniwersalnym (pasujące do endoskopów 9,2mm i 9,9mm), 6-gumkowych, wstępnie złożonych (nić przewleczona przez teflonowy cewnik, nawinięta na szpulę), przedostatnia gumka odróżniająca się kolorem od pozostałych, część dystalna przezroczysta, potwierdzeniem zrzućenia gumki jest jedno słyszalne kliknięcie, rękojeść wyposażona w port Luer z kapturkiem, kompatybilne z posiadanymi przez Szpital endoskopami. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź nr 85: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania proponowanych w pytaniu zestawów.

Pytanie nr 86: Części nr 1.21 pozycje 1-3 – Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane z bardziej odpornego tworzywa, przezroczyste, tj. polipropylenu przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów?

Odpowiedź nr 86: Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty w poz. 1, 2 i 3 na zawierającej proponowane powyżej pojemniki.

Pytanie nr 87: Część zamówienia nr 5.3 - Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli dożyłnej, bezpiecznej w:

- a) poz. 1 - z portem bocznym umieszczonym w osi skrzydełek, ale nie idealnie centralnie w osi, wykonaną z poliuretanu, wyposażoną w plastikowy zatrask, uruchamiany zaraz po użyciu, z zastawką antyzwrotną, która pełni te sama funkcję co filtr hydrofobowy, 4 paski widoczne w RTG, igła z tylnym szlifem ostrza, łagodnie zwiężający się koniec kaniuli, oznaczenie przepływu na opakowaniu jednostkowym, badania na biokompatybilność. Rozmiary: 16G 1,7 x 45 mm, przepływ 180 ml/min; 17G 1,5 x 45 mm, przepływ 140 ml/min; 18G 1,2 x 45 mm, przepływ 90 ml/min; 18G 1,2 x 32 mm, przepływ 90 ml/min; 20G 1,0 x 32 mm, przepływ 64 ml/min; 22G 0,8 x 25 mm, przepływ 33 ml/min.
- b) poz. 2 - bez portu, wykonaną z poliuretanu, wyposażoną w plastikowy zatrask, uruchamiany zaraz po użyciu, z zastawką antyzwrotną, która pełni te sama funkcję, co filtr hydrofobowy, 4 paski widoczne w RTG. Rozmiary: 18G 1,2 x 45 mm, przepływ 100 ml/min; 18G 1,2 x 32 mm, przepływ 110 ml/min; 20G 1,0 x 32 mm, przepływ 64 ml/min; 22G 0,8 x 25 mm, przepływ 38 ml/min.

Odpowiedź nr 87: Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 88: Część 5.4, poz. 4:

- a) Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby tłok był w kolorze zielonym i dopuszczenie strzykawkę z tłokiem w kolorze niebieskim. Kolor tłoka nie ma bowiem żadnego medycznego, merytorycznego uzasadnienia.
- b) Bardzo proszę o dopuszczenie strzykawkę z pojedynczą, rozszerzoną skalą pomiarową. Podwójną skalę pomiarową w strzykawkach dwuczęściowych wprowadziła firma Margomed, żaden inny producent strzykawkę dwuczęściowych nie stosuje takiej skali pomiarowej. Nie ma ona żadnego medycznego uzasadnienia, gdyż obie skale znajdują się po tej samej stronie strzykawki (czyli de facto nie jest to skala dwustronna). Jedyne zastosowanie takiej skali polega na blokowaniu innych wykonawców. Zamawiający nie ma wówczas możliwości zapoznania się z innymi, bardziej konkurencyjnymi ofertami na strzykawki, gdyż ofertę składa wówczas tylko jeden Wykonawca. Podobnie jest z kodem kolorystycznym na strzykawkach. Nie ma żadnego uniwersalnego kodu, który byłby wymagany i określony normami ISO. Jest to kolejny zabieg stosowany, w celu niedopuszczania konkurentów do postępowań przetargowych na strzykawki. Proszę o dopuszczenie strzykawkę bez kodu kolorystycznego na pojedynczym opakowaniu (kolorystycznie oznaczone jest opakowanie zbiorcze, czyli karton, żeby łatwiej było odróżnić strzykawki przy dostawie). Na pojedynczym opakowaniu jest bardzo wyraźnie nadrukowany rozmiar strzykawki. Nie ma możliwości pomylić np. strzykawki 2 ml i 20 ml.

Odpowiedź nr 88: Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 89: Część 5.4, poz. 4d - Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawkę pakowanych po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowych.

Odpowiedź nr 89: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania strzykawkę pakowanych po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu ofertowym.

Pytanie nr 90: dotyczy część zamówienia nr 5.4, poz. 6:

- a) Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowana co 1 ml, czyli z dokładniejszą skalą pomiarową niż skalowanie co 2 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.
- b) Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą rozszerzoną do 60 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.
- c) Czy Zamawiający wymaga strzykawki z dodatkowym łącznikiem luer? Pozostałe parametry z SIWZ.

Odpowiedź nr 90: Ad. a) Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania strzykawkę skalowanych co 1 ml.

Ad. b) i c) Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 91: Część 5.6, poz. 1:

- a) Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,3x12mm zamiast 0,33 x 12; 0,4 x 20mm zamiast 0,4 x 18; 0,45 x 25 zamiast 0,45 x 22; 0,5 x 20 zamiast 0,5x 19.
- b) Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi igły. Igły są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą (foliową) bardzo wyraźnie widać kolor nasadki, który jest zgodny z kodem kolorystycznym, zatem nie sposób pomylić rozmiarów igieł. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu 100 szt.

Odpowiedź nr 91: Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 92: dotyczy części nr 1.15 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradła o gramaturze 31g/m², pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź nr 92: Zamawiający w SIWZ podał gramaturę 39g/m² i oczekuje dostawy asortymentu zgodnego ze SIWZ.

Pytanie nr 93: dotyczy części nr 1.16 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawiczki z AQL 1,5?

Odpowiedź nr 93: Zamawiający informuje, że w części zamówienia nr 1.16 ujęto ubrania jednorazowe, a w poz. 1 zestaw ochronny zabiegowy. Z treści pytania nie wynika, o które rękawiczki pyta Wykonawca.

Pytanie nr 94: dotyczy część nr 2.1 poz. 13 - Czy Zamawiający wymaga w poz. 12 i 13 zaoferowania tego samego asortymentu, czy Zamawiający popełnił omyłkę pisarską i w poz. 13 należy zaoferować torby włókninowo-foliowe?

Odpowiedź nr 94: Zamawiający w poz. 13 oczekuje zaoferowania torby włókninowo – foliowej o rozmiarze 420mmx 600mm. Zamawiający dziękuje za dokonanie korekty tej pozycji w formularzu ofertowym.

Pytanie nr 95: Pytania dot. umowy:

- a) Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 2 ust. 4 wzoru umowy po zdaniu pierwszym zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Niezależnie od powyższych postanowień, strony mogą również wyjątkowo zmienić ceny, jeżeli wskutek nadzwyczajnej zmiany stosunków utrzymanie dotychczasowych cen groziłoby jednej ze stron rażąca stratą”? Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość do podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak np. gwałtowna inflacja lub gwałtowna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.
- b) Czy Kupujący zgadza się, aby w § 7 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy na podstawie ust. 1 lit. b), c) lub d) Sprzedający pisemnie wezwie Kupującego do należytego wykonywania umowy.”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź nr 95: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zaproponowanych zapisów i podtrzymuje dotychczasowe postanowienia projektu umowy.

Pytanie nr 96:

1. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 3 ust. 2 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaję się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.
2. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.
3. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1; Sprzedający płaci Kupującemu kary umowne:
 - a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, w wysokości 0,4% wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru;**
 - b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 7 w wysokości 0,4% wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii towaru.**

Odpowiedź nr 96: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 97:

1. Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział IV, punkt 4, podpunkt c) oraz załącznika nr 4 (umowa), paragraf 4, ustęp 10:
 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin dostaw był liczony w dniach roboczych?
 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 5 dni?
2. Dotyczy załącznika nr 4 (umowa), paragraf 7, ustęp 2:
 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin załatwiania reklamacji był liczony w dniach roboczych?
 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu załatwiania reklamacji do 5 dni?
3. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §8 ust. 1 a-b) wzoru umowy w następujący sposób: „Sprzedający płaci Kupującemu kary umowne:
 - a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, w wysokości 0,1% wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 7 w wysokości 0,1% wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.”.
4. dotyczy § 8 Kary umowne – Prosimy o modyfikację tego paragrafu w następujący sposób:
 - ust. 1 - Sprzedający płaci Kupującemu kary umowne:
 - a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, w wysokości ~~0,4%~~ **0,2%** wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 7 w wysokości ~~0,4%~~ **0,2%** wartości **brutto wadliwej** partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - c) za rozwiązanie umowy przez Kupującego z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego w wysokości 10%

wartości brutto nie zrealizowanej części umowy. W przypadku rozwiązania umowy w zakresie części umowy (jednej lub więcej części zamówienia) w wysokości 10% wynagrodzenia umownego brutto tej części umowy, której dotyczy rozwiązanie.

- ust. 2 - Kupujący płaci Sprzedającemu karę umowną z tytułu rozwiązania umowy przez Sprzedającego z przyczyn leżących po stronie Kupującego w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy (części zamówienia), o ile nie ma zastosowania art. 145 ust. 1 ustawy – „Prawo zamówień publicznych” [par. 9 ust. 5 umowy].
- ust. 3 - Naliczenie przez Kupującego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz wyznaczeniem terminu zapłaty. Kupujący zastrzega sobie możliwość potrącenia kary umownej z kwot faktur VAT doręczonych po zdarzeniu stanowiącym podstawę potrącenia. Potrącenie to zostanie wskazane drugiej stronie przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem.
- ust. 4 - Niezależnie od prawa do dochodzenia kar umownych strony mogą dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych określonych w Kodeksie Cywilnym do wartości faktycznie poniesionej i udowodnionej szkody.”

oraz o dodanie ust. o następującej treści:

„ust. 5 - Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku:

- a) zwłoki w zapłacie należnego Wykonawcy wynagrodzenia ponad termin płatności określony w § 3 ust. 1 – w wysokości 0,2% wartości dostarczonego przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- b) zwłoki w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru – w wysokości 0,2% wartości dostarczonego przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego,
- c) zwłoki w zapłacie za dostarczony przedmiot zamówienia przekraczającej 30 dni ponad termin płatności określony w § 3 ust. 1 – w wysokości 0,2% wartości dostarczonego przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

ust. 6 - Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 10% zrealizowanej wartości brutto umowy.”

Odpowiedź nr 97: Zamawiający podtrzymuje terminy wskazane w SIWZ oraz projekcie umowy. Jednocześnie zwraca uwagę, iż terminy w dniach wskazywane w projekcie umowy podane są każdorazowo z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, zatem dotyczą dni roboczych.

Paragraf 5 ust. 10 cyt. „Sprzedający zobowiązany jest do dostarczenia Kupującemu towaru w terminie do ... dni z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy licząc od chwili złożenia zamówienia dla asortymentu ujętego w części zamówienia: ... [terminy wskazano w część IV pkt. 6 SIWZ]”.

Paragraf 7 ust. 1 cyt. „O stwierdzonych wadach: a) ... w terminie **3 dni**, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, od daty ich stwierdzenia; b) ... w terminie **3 dni**, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, od daty ich stwierdzenia ... ust. 2 - Sprzedający jest zobowiązany do załatwienia reklamacji Kupującego w terminie **do 3 dni** z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (- czyli sobót, niedziel i świąt ustawowo wolnych): a) od daty otrzymania reklamacji w przypadku reklamacji ilościowych; b) od daty otrzymania zwróconego towaru w przypadku reklamacji jakościowych.” Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy dotyczące kar umownych ujętych w paragrafie 8.

Pytanie nr 98: Dotyczy załącznika nr 4 (umowa), paragraf 2, ustęp 4: Prosimy o możliwość zmiany umowy w zakresie cen brutto w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT?

Odpowiedź nr 98: W odniesieniu do odpowiedzi nr 137 udzielonej na pytanie jednego z Wykonawców, Zamawiający informuje, że zmienia treść paragrafu 2 ust. 4 na poniższą:

„W przypadku zmiany obowiązującej stawki VAT ceny jednostkowe ulegną automatycznej zmianie, adekwatnie do zmiany stawki VAT. Sprzedający zobowiązuje się przedstawić Kupującemu na piśmie zestawienie nowych cen jednostkowych uwzględniających dokonaną zmianę.”

Pytanie nr 99: Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział III, punkt 8 (pakiet 5.22): Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie asortymentu, którego naklejki kontrolne zawierają następujące informacje: Nr LOT, Nr REF, Nazwę produktu i Nazwę podmiotu odpowiedzialnego, a termin ważności podany jest na każdym jednostkowym opakowaniu produktu?

Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział III, punkt 8 (pakiet 5.22): Prosimy Zamawiającego o wskazanie, których pozycji asortymentowe z Załącznika nr 2 w pakiecie nr 5.22 dotyczy wymóg dostarczenia asortymentu posiadającego określone przez Zamawiającego naklejki kontrolne?

Odpowiedź nr 99: Zamawiający dla asortymentu ujętego w części zamówienia nr 5.22 nie wymaga samoprzylepnych kontrolki identyfikujących do wklejania do protokołu operacyjnego, przy czym jeżeli asortyment oferowany w tej części zamówienia posiada proponowane w pytaniu kontrolki, to Zamawiający nie ma żadnych zastrzeżeń, co do ich treści.

Pytanie nr 100: Dotyczy Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia JEDZ, część IV, punkt A, podpunkt 42 (pakiet nr 5.22):

- a) Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dopisanego w podpunkcie 42 tj.: „zezwoleń na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej uprawniające wykonawcę do dystrybucji leków i produktów farmaceutycznych na terenie Rzeczypospolitej Polskiej z wyłączeniem części nr 50 i 51 zadania”, ponieważ dla pakietu nr 5.22 nie jest wymagane powyższe zezwolenie?
- b) Prosimy Zamawiającego o dodanie w Jednolitym Europejskim Dokumentem Zamówienia w Dziale IV Kryteria kwalifikacji, Część A: Kompetencje, pkt 42 – wyłączenia również dla części (pakietów) nr: 1.18, 2.10, 5.27. Przepisy powszechnie obowiązującego prawa nie nakładają obowiązku posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w zakresie objętym w ww. częściach, czyli nr: 1.18, 2.10, 5.27 (czyli rękawice diagnostyczne i foliowe, fartuch ochronny, fartuchy sterylne i skalpele chirurgiczne). Dla oferowanych wyrobów medycznych nie jest wymagane posiadanie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Ponadto wymogi specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie są kompatybilne z Jednolitym Europejskim Dokumentem Zamówienia. W specyfikacji

istotnych warunków zamówienia nie ma wskazanego obowiązku posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, pojawia się on dopiero w Jednolitym Europejskim Dokumentem Zamówienia.

Odpowiedź nr 100: Zamawiający nie wymaga od Wykonawców przedłożenia zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej ani też potwierdzenia, iż Wykonawca jest w posiadaniu takiego dokumentu.

Zarówno w SIWZ, jak i ogłoszeniu o zamówieniu nie ma wskazań, aby taki dokument był wymagany w prowadzonym postępowaniu przetargowym.

Zapis w pkt 42 Instrukcji JEDZ załączonej do SIWZ jest nieumyślną omyłką, ponieważ stanowi jedynie przykładowy, potencjalnie przywoływany dokument. Zapis ten pozostał w instrukcji z innego postępowania przetargowego, gdzie były takie wymagania. Zamawiający przeprosza za komplikację i niejasność, co do sugerowanych wymagań oraz skreśla zapis w brzmieniu „ti. zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej uprawniające wykonawcę do dystrybucji leków i produktów farmaceutycznych na terenie Rzeczypospolitej Polskiej z wyłączeniem części nr 50 i 51 zadania”.

Poniższy plik zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego:

Załącznik nr 1 do SIWZ Jednolity Europejski Dokument Zamówienia JEDZ-Z INSTRUKCJA (2016-09-09) zawiera jedynie instrukcję i nie jest dokumentem składanym w postępowaniu przetargowym.

Dokument JEDZ, który składa się wraz z ofertą został opublikowany na stronie internetowej Zamawiającego w pliku: **Jednolity Europejski Dokument Zamówienia JEDZ - spakowany plik XML (2016-09-09)**

Wykonawca przygotowując ofertę może skorzystać z innych już posiadanych dokumentów JEDZ, może też skorzystać z plików publikowanych na stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 101: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 1.2 poz. 2 pojemnika wielorazowego użytku 2000 ml do odsysania Serres, wykonany z przezroczystego poliwęglanu, z certyfikowaną skalą pomiarową, o okrągłym (nie spłaszczonym) kształcie spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 101: Zamawiający dopuszcza pojemniki wielorazowego użytku 2000 ml o okrągłym kształcie.

Pytanie nr 102: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 1.24 worka jednorazowego, sterylnego do ewakuacji laparoskopowej materiału do badań histopatologicznych do portu 10mm składającym się z aplikatora z załadowanym woreczkiem tkankowym o pojemności 200ml oraz z kaniulą wypychającą 250mm. Posiada samoprzylepną kontrolkę identyfikującą do wklejania do protokołu operacyjnego oraz opakowanie zawierające opis w j. polskim, datę produkcji, datę ważności sterylizacji.

Odpowiedź nr 102: Zamawiający oczekuje zaoferowania worka do ewakuacji laparoskopowej zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 103: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 1.18 w pozycji:

- nr 3 rękawic wykonanych z nitylu w rozmiarach: S, M, L, spełniające pozostałe wymagania,

- nr 1 rękawic diagnostycznych z miękkiego nitylu w opakowaniach a'200 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości opakowań.

Odpowiedź nr 103: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic w poz. 3 wykonanych z nitylu w rozmiarach S, M, L przy zachowaniu pozostałych wymagań. W odniesieniu do poz. 1, Zamawiający oczekuje dostarczenia asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 104: dotyczy części 5.29:

- poz. 1 – Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania następującego składu zestawu: wkład o pojemności 200 ml, złącze niskiego ciśnienia o dł. 150 cm i wytrzymałości 375 PSI, złącze szybkiego napełniania, zestaw w pełni kompatybilny ze wstrzykiwaczem Medrad Vistron.

- poz. 2 – Prosimy o potwierdzenie czy nie nastąpiła oczywista omyłka i Zamawiający wymaga zaoferowania złącza bez trójnika, podobnie jak w Części nr 5.30? Według naszej najlepszej wiedzy do jednolitego wstrzykiwacza kontrastu nie jest wymagane ani stosowane złącze z trójnikiem. Alternatywnie prosimy o dopuszczenie do zaoferowania w poz. 2 złącza bez trójnika.

Odpowiedź nr 104: Ad. poz. 1 - Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania następującego zestawu: wkład o pojemności 200 ml, złącze niskiego ciśnienia o dł. 150 cm i wytrzymałości 375 PSI, złącze szybkiego napełniania, zestaw w pełni kompatybilny ze wstrzykiwaczem Medrad Vistron.

Ad. poz. 2 - Zamawiający informuje, że w poz. 2 wymaga zaoferowania złącza bez trójnika.

Pytanie nr 105: dotyczy części 5.30:

a) poz. 1 – Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania następującego składu zestawu:

Zestaw A:

1 x wkład o pojemności 200 ml

1 x ostrze typu „Spike”

1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 150 cm z trójnikiem Y i zaworkiem antyzwrotnym o wytrzymałości ciśnieniowej 375 PSI

1 x złącze szybkiego napełniania typu „J”

Opakowanie po 25 szt.

i

Zestaw B:

1 x wkład o pojemności 200 ml

1 x ostrze typu „Spike”

1 x złącze szybkiego napełniania typu „J”

Opakowanie po 25 szt.

b) poz. 2 – Prosimy o dopuszczenie złącza niskiego ciśnienia do wstrzykiwacza Medrad Vistron CT o dł. 150-152 cm i wytrzymałości ciśnieniowej 375 PSI. 1 op. zawiera 150 sztuk.

Odpowiedź nr 105: Ad. pkt a) Zamawiający oczekuje zaoferowania w poz. 1 asortymentu opisanego w SIWZ.

Ad. pkt b) Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania złącza niskiego ciśnienia do wstrzykiwacza Medrad Vistron CT o dł. 150-152 cm i wytrzymałości ciśnieniowej 375 PSI.

Zamawiający zwiększa zapotrzebowanie podane w SIWZ o 1 opakowania po 50 sztuk (było 5 op. po 50 sztuk), co daje sumarycznie 6 opakowań po 50 sztuk.

Jednocześnie, Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na sumarycznie 2 opakowania po 150 sztuk, czyli łącznie 300 sztuk.

Wykonawca składający ofertę zobowiązany jest uwzględnić zmianę ilości w formularzu ofertowym.

Pytanie nr 106: Część zamówienia nr 1.24, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka jednorazowego, sterylnego, do ewakuacji laparoskopowej materiału do badań histopatologicznych z uchwytem do portu 10mm o wielkość 175-250 ml z zachowaniem pozostałych opisów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź nr 106: Zamawiający oczekuje zaoferowania worków zgodny z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 107: Część zamówienia nr 3.7 - Endoproteza cementowa jednobiegunowa stawu biodrowego poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby komplet endoprotezy jednobiegunowej stawu biodrowego składał się z niżej wymienionych elementów:

- Endoproteza połowicza stawu biodrowego typu Austin Moore
- Trzpień endoprotezy o standardowym kształcie, przystosowany do mocowania w kanale szpikowym przy pomocy cementu kostnego
- Głowa endoprotezy o rozmiarach od 39-55 mm (dobór rozmiaru zależny od potrzeb pacjenta i oceny operatora)
- Cement kostny z antybiotykiem
- Wykonawca gwarantuje dostarczenie instrumentarium w kontenerach do zabiegów rekonstrukcji oraz wymianę zużytych elementów w/w instrumentarium. Wykonawca umożliwi wymianę nieuszkodzonych implantów na inne o wymaganych rozmiarach.
- W ramach realizacji umowy Sprzedający zobowiązany jest do przeprowadzenia niezbędnych szkoleń personelu medycznego Kupującego, w ramach umowy dostawy wyrobów medycznych (paragraf 5' - projektu umowy).

Odpowiedź nr 107: Zamawiający oczekuje zaoferowania endoprotez opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 108: Część zamówienia nr 3.17 - Płyty A-O , T , drobne, samodociskowe

POZ. 1-7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki wąskie A – O o grubości do 4,0 mm, pod wkręt 4,5 mm - jednorzędowe

POZ. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki puszczelowa "T" pod wkręt 4,5 mm Długość 84 mm - 4 otworowe

POZ. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki „T” o grubości 1,0 mm, otwory pod wkręt 3,5 mm długość 56 mm - 4 x 4 otwory

POZ. 13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki „T” o grubości 1,0 mm, otwory pod wkręt 3,5 mm długość 56 mm - 3x 4 otwory

POZ. 14 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki „T” o grubości 1,0 mm, otwory pod wkręt 3,5 mm długość 67mm - 5 x 5 otwory

POZ. 16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki samodociskowa o szerokości 11mm i grubości 3,5 mm pod wkręt 3,5 mm Długość 74 mm - 6 otworowa

POZ. 17 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki samodociskowa o szerokości 11mm i grubości 3,5 mm pod wkręt 3,5 mm Długość 86 mm - 7 otworowa

POZ. 18 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki samodociskowa o szerokości 11mm i grubości 3,5 mm pod wkręt 3,5 mm Długość 98 mm - 8 otworowa

POZ. 19 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki samodociskowa o szerokości 11mm i grubości 3,5 mm pod wkręt 3,5 mm Długość 110 mm - 9 otworowa

POZ. 20 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki samodociskowa o szerokości 11mm i grubości 3,5 mm pod wkręt 3,5 mm Długość 122 mm - 10 otworowa

POZ. 21 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki drobna o szerokości 8,0 mm i grubości 2,5 mm pod wkręt 2,7 mm Długość 44 mm - 5 otworowa

POZ. 22 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki drobna o szerokości 8,0 mm i grubości 2,5 mm pod wkręt 2,7 mm Długość 52 mm - 6 otworowa

POZ. 23 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki drobna o szerokości 8,0 mm i grubości 2,5 mm pod wkręt 2,7 mm Długość 60 mm - 7 otworowa

POZ. 24 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Płytki drobna o szerokości 8,0 mm i grubości 2,5 mm pod wkręt 2,7 mm Długość 68 mm - 8 otworowa

Odpowiedź nr 108: Zamawiający w pozycji 8 dopuszcza możliwość zaoferowania Płytki puszczelowej "T" pod wkręt 4,5 mm o długość 84 mm - 4 otworowe oraz w pozycji 11 dopuszcza możliwość zaoferowania Płytki „T” o grubości 1,0 mm, otwory pod wkręt 3,5 mm długość 56 mm - 4 x 4 otwory.

W pozostałych pozycjach wymienionych w pytaniu, Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu ujętego w SIWZ.

Pytanie nr 109: Część zamówienia nr 3.18 - Wkręty kaniulowane

POZ. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Wkręt kaniulowany, samogwintujący - o średnicy 4,5 mm i długości 20-74 mm. Możliwość wyboru długości śrub zgodnie z potrzebami Zamawiającego (potrzebami przyjmowanych pacjentów) w momencie składania zamówienia.

POZ. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Wkręt kaniulowany, samogwintujący - o średnicy 7,0 mm i długości 50-120 mm. Możliwość wyboru długości śrub zgodnie z potrzebami Zamawiającego (/potrzebami przyjmowanych pacjentów) w momencie składania zamówienia.

Odpowiedź nr 109: Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu ujętego w SIWZ.

Pytanie nr 110: Część zamówienia nr 3.19 - Gwoździe Rusha, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Gwoźdz Rusha o średnicy 2,5 - 6,0 mm i długości 25 - 400 mm. Możliwość wyboru długości śrub zgodnie z potrzebami Zamawiającego (potrzebami przyjmowanych pacjentów) w momencie składania zamówienia.

Odpowiedź nr 110: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania proponowanych powyżej gwoździ. Informujemy, że zdanie „Możliwość wyboru długości śrub zgodnie z potrzebami Zamawiającego (potrzebami przyjmowanych pacjentów) w momencie składania zamówienia” zawiera błąd logiczny, ponieważ przedmiotem zamówienia w tej pozycji są gwoździe a nie śruby. Wymaganie SIWZ w tym względzie pozostaje bez zmian. Zamawiający prosi Wykonawców o dokonanie korekty tekstu w formularzu ofertowym przed złożeniem oferty.

Pytanie nr 111: Pakiet Nr 1.14, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści do zaferowania komplet pościeli jednorazowej w rozmiarze poszwa 210x160cm, prześcieradło 210x160cm, poszewka 80x70cm.

Odpowiedź nr 111: Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 112: Pakiet Nr 1.16, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny typu SMMS gramatura 45g? Reszta zgodna z SIWZ.

Pytanie nr 112: Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na proponowane w pytaniu ubrania.

Pytanie nr 113: dotyczy część nr 1.4 - Prosimy o dopuszczenie podkładów o następujących parametrach:

Poz. 1 podkład z perforacją co 50 cm,

Poz. 2, 3 podkład o szerokości 50 cm,

spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź nr 113: Zamawiający w zakresie poz. 1 oczekuje dostawy asortymentu ujętego w SIWZ. Natomiast, w zakresie poz. 2 i 3 dopuszcza możliwość zaferowania podkładów proponowanych przez Wykonawcę w pytaniu.

Pytanie nr 114: Pakiet nr 1.16 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści komplet: bluza z krótkim rękawem i spodnie, wykonana z miękkiej włókniny SMS o gramaturze 35g/m² z wycięciem pod szyją w półkole i obszyte overlockiem? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź nr 114: Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu zgodnego ze SIWZ.

Pytanie nr 115: Prosimy o dopuszczenie w części 1.20 w pozycjach 1, 2 i 3 pojemników przezroczystych, z zakręcaną przykrywką, z miejscem na opis, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź nr 115: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w poz. 1, 2 i 3 pojemników proponowanych w pytaniu.

Pytanie nr 116: Prosimy o dopuszczenie w części 1.21 w pozycji:

1. pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z przezroczystego PP, **ze szczelnie zakręcaną pokrywką** o pojemności 15 ml
2. pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z przezroczystego PP, **ze szczelnie zakręcaną pokrywką** o pojemności 100 ml
3. pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z przezroczystego PP, **ze szczelnie zakręcaną pokrywką** o pojemności 200 ml
4. pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z białego PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywką na wcisk, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 520 ml
5. pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z białego PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywką na wcisk, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 1200 ml
6. pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z białego PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywką na wcisk, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 3400 ml
7. pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z białego PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywką na wcisk, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 5600 ml

Odpowiedź nr 116: Zamawiający w poz. 1-3 dopuszcza pojemniki półprzezroczyste i przezroczyste przy zachowaniu pozostałych parametrów. W odniesieniu do pozostałych pytań, Zamawiający oczekuje pojemników zgodnych z opisanymi w SIWZ.

Pytanie nr 117: Czy Zamawiający oczekuje w części 1.10 noży niskoprofilowych do mikrotomu z ostrzami wykonanych w technologii pink (gwarantującej długotrwałą ostrość i precyzję cięcia) produkowanych o kącie 34°, kompatybilne z mikrotomami Thermo Shandon Scientific. Ostrza przeznaczone do materiału miękkiego, preparatów mrożeniowych, biopsji oraz materiału twardego.

Odpowiedź nr 117: Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania proponowanych powyżej noży.

Pytanie nr 118: Dotyczy Część zamówienia nr 5.13 - Igły do trepanobiopsji i biopsji:

- poz. 1 - Czy Zmawiający dopuści zestaw do trepanobiopsji z zatyczką zamiast koreczka oraz nie znakowanym wypychaczem?

- poz. 2, 3, 4 - Czy Zmawiający dopuści igły do aspiracji szpiku kostnego w 3 rozmiarach:

15G dł. 30 mm z możliwością regulacji 10 – 30 mm

15G dł. 50 mm z możliwością regulacji 30 – 50 mm

15G dł. 70 mm z możliwością regulacji 50 – 70 mm?

- poz. 5 - Czy Zmawiający dopuści igłę półautomatyczna do biopsji gruboigłowej 16G, 18G dł.100mm i 16G, 18G dł. 150 mm z regulowaną długością 12 mm i 25 mm?

- poz. 6 - Czy Zamawiający wydzieli z zadania nr 5.13 poz. 6 tj. zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej do osobnego pakietu. Pozytywna odpowiedź na pytanie umożliwi złożenie korzystniejszych ofert większej ilości wykonawców.

Odpowiedź nr 118: Zamawiający oczekuje zaofiarowania asortymentu ujętego w SIWZ.

Pytanie nr 119: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części zamówienie nr 1.1:

poz. 3 - czepków o gramaturze 12g/m², w pozostałym zakresie zgodnych z wymogami SIWZ.

poz. 4 - czepków bez dodatkowo wszytego w przedniej części potnika, w pozostałym zakresie zgodnych z wymogami SIWZ.

poz. 4 - wysokiej jakości czepka chirurgicznego o kroju furażerki wiązanego z tyłu na troki. Czepek jest wykonany w części górnej z oddychającej włókniny SMMS o gramaturze 10g/m², a w części bocznej ze wzmocnionego chłonnego materiału scrim o gramaturze 47g/m² pochłaniającego pot – dzięki czemu nie wymaga dodatkowej wstawki, ani wywijania.

poz. 5 - wysokiej jakości czepka chirurgicznego o kroju furażerki wiązanego z tyłu na troki. Czepek jest wykonany w części górnej z oddychającej włókniny SMMS o gramaturze 10g/m², a w części bocznej ze wzmocnionego chłonnego materiału scrim o gramaturze 47g/m² pochłaniającego pot – dzięki czemu nie wymaga dodatkowej wstawki, ani wywijania.

Poz. 6-7 - masek chirurgicznych typu II, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

poz.6 - masek wiązanych na troki, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź nr 119: Zamawiający oczekuje zaofiarowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 120: Część nr 1.12: Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania drenu posiadającego zakończenia typu dwa żeńskie luer lock, tak jak obecnie stosowane.

Odpowiedź nr 120: Zamawiający oczekuje zaofiarowania drenów z końcówkami męskimi i zgodnych z opisanymi w SIWZ.

Pytanie nr 121: Część nr 1.13: Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania myjki w formie rękawicy do mycia ciała pacjenta i/lub osuszania pacjenta, suchej, miękkiej bez elastycznego ściągacza w formie prostokątnej rękawicy wykonana z tkaniny bawełnianej drapanej dwustronnie (70g/m²), pokrytej od wewnątrz folią PE (25g/m²), w rozmiarze 23 cm x 16 cm (+/- 1cm), w opakowaniu 50 szt.

Odpowiedź nr 121: Zamawiający dopuszcza możliwość zaofiarowania proponowanych myjek.

Pytanie nr 122: Część nr 1.18:

- poz.1: Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania rękawiczek w opakowaniach max po 100 szt., (czyli rozm. XL po 90 szt. i rozm. XS,S,M,L po 100szt),spełniających pozostałe wymogi SIWZ.

- poz.3: Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania rękawiczek o grubościach: palec min. 0,12; dłoń min. 0,08; mankiet min. 0,05 w opakowaniach po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL), spełniających pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź nr 122: Zamawiający oczekuje dostarczenia asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 123: dotyczy części zamówienia 3.4 Prosimy, aby w ramach uczciwej konkurencji zamawiający wyraził zgodę na zaofiarowanie równoważnej endoprotezy stawu kolanowego składającej się z:

Część udowa anatomiczna wykonana z chromo kobaltu w 8 rozmiarach z wartością rotacji zewnętrznej ustawianą indywidualnie do pacjenta w zakresach 0,3,5,7 stopni zarówno dla uda lewego i prawego. Część piszczelowa tytanowa uniwersalna w 10 rozmiarach z możliwością użycia przedłużeń, podkładek oraz klinów mocowanych śrubami. Wkładki ślizgowe z polietylenu o zwiększonej odporności na ścieranie, mocowane zatrzaskowo na całym obwodzie w rozmiarach 9,10,12,14,17,20,23 mm. Powierzchnia protezy pokryta substancją wspomagającą wiązanie cementu kostnego. Możliwość śródoperacyjnego wyboru implantu zachowującego więzadło krzyżowe lub tylnie stabilizowanego. Endoproteza umożliwia zgięcie kolana pod kątem 155 st. Instrumentarium umożliwiające wykonanie operacji techniką małoinwazyjną. Pozostałe wymagania jak w SIWZ.

Odpowiedź nr 123: Zamawiający oczekuje zaofiarowania asortymentu zgodnego ze SIWZ.

Pytanie nr 124: dotyczy części zamówienia 3.5 Prosimy aby w ramach uczciwej konkurencji zamawiający wyraził zgodę na zaofiarowanie równoważnej endoprotezy stawu kolanowego składającej się z:

Część udowa anatomiczna wykonana z chromo kobaltu w 8 rozmiarach z wartością rotacji zewnętrznej ustawianą indywidualnie do pacjenta w zakresach 0,3,5,7 stopni zarówno dla uda lewego i prawego oraz w celu lepszego odwzorowania anatomii w 2 osiach. Część piszczelowa tytanowa uniwersalna w 10 rozmiarach z możliwością użycia przedłużeń w rozmiarach 30,100 i 155mm, podkładek oraz klinów mocowanych śrubami. Wkładki ślizgowe z polietylenu o zwiększonej odporności na ścieranie, mocowane zatrzaskowo na całym obwodzie w rozmiarach 9,10,12,14,17,20,23 mm. Powierzchnia protezy pokryta substancją wspomagającą wiązanie cementu kostnego. Możliwość śródoperacyjnego wyboru implantu zachowującego więzadło krzyżowe lub tylnie stabilizowanego. Endoproteza umożliwia zgięcie kolana pod kątem 155 st. Instrumentarium umożliwiające wykonanie operacji techniką małoinwazyjną. Pozostałe wymagania jak w SIWZ.

Odpowiedź nr 124: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na asortyment opisany w SIWZ.

Pytanie nr 125: dotyczy Części zamówienia 3.6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w ramach zachowania wymogu równej konkurencyjności dopuścić do postępowania alternatywną endoprotezę, której charakterystyka techniczna jest następująca: Trzpień prosty, cementowany, bezkońnierzowy, niewymagający centralizera, samocentrujący się w kanale. Dostępny w wersji standardowej w 9 rozmiarach oraz w wersji lateralizowanej w 9 rozmiarach. Powierzchnia trzpienia pokryta podłużnymi rowkami zapewniającymi odpowiednie zakotwiczenie. Kąt CCD stały 135 stopni, stożek 12/14. Głowa metalowa o średnicy zewnętrznej 28 lub 32 mm w pięciu długościach szyjki. Możliwość zamiany na głowę ceramiczną 28 lub 32mm. Panewka polietylenowa, cementowana, w rozmiarach od 44 mm do 64 mm średnicy zewnętrznej z dwoma tytanowymi znacznikami RTG, przeznaczona dla głów 28 lub 32mm. Skok, co 2mm. Pozostałe wymagania (cement, lavage, kontenery, napęd, szkolenia) jak w SIWZ?

Odpowiedź nr 125: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na asortyment opisany w SIWZ.

Pytanie nr 126: dotyczy Części zamówienia 3.13 - Prosimy, aby w ramach uczciwej konkurencji zamawiający wyraził zgodę na zaferowanie równoważnej endoprotezy stawu biodrowego składającej się z:

Trzpień prosty, bezkońnierzowy, w 1/3 bliższej napylany tytanem techniką Plasma Spray; zwężający się dystalnie, stożek 12/14; samocentrujący się w kanale szpikowym, możliwa opcja offset rozmiary: 6,0 mm, długość 132 mm, 7,5 mm, długość 135 mm, 9,0 mm, długość 138 mm, 10,0 mm, długość 140 mm, 11,0 mm, długość 142 mm, 12,5 mm, długość 145 mm, 13,5 mm, długość 147 mm, 15,0 mm, długość 150 mm, 17,5 mm, długość 155 mm, 20,0 mm, długość 160 mm. Kąt CCD 138 st. Panewka „PRESS – FIT” z możliwością mocowania śrubami stabilizującymi wielootworowa ze stopu tytanu o zewnętrznej strukturze porowatej w minimum 15 rozmiarach (o skoku co 2 mm) oraz opcja panewki press-fit bez otworów na śruby +trzy śruby fiksujące ze stopu tytanu o długościach od 15 do 80 mm włącznie. Pozostałe wymagania jak w SIWZ.

Odpowiedź nr 126: Zamawiający prosi o złożenie oferty na asortyment opisany w SIWZ.

Pytanie nr 127: Część nr 2.11 – Czyściki do diatermii / elektrody elektrochirurgicznej

Dot. pozycji 1. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania czyściki sterylne o wymiarach 5cm x 5cm do diatermii zawierające opis w języku angielskim, znak CE?

Odpowiedź nr 127: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania ww. czyścików.

Pytanie nr 128: Część nr 1.26 – Uchwyt monopolarny, sterylny, jednorazowy. Dot. pozycji 1. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania sterylne uchwyt z kablem o długości 3 m oraz opisem w języku polskim na opakowaniu zbiorczym, bez kontrolki identyfikującej do wklejenia do protokołu operacyjnego?

Odpowiedź nr 128: Zamawiający oczekuje uchwytu o długości 4,5 m i podtrzymuje parametry wyrobu ujętego w SIWZ.

Pytanie nr 129: Załącznik 2, zadanie 5.10 - Ostrza chirurgiczne

Pyt.1 Ostrza chirurgiczne ze stali węglowej rozmiar 10 - 24: Zwracamy się z prośbą o wyszczególnienie (przynajmniej szacunkowo) rozmiarów i ilości ostrzy, jakie Zamawiający zamierza zamawiać. Informacja ta jest potrzebna do sporządzenia oferty cenowej.

Pyt.2 Czy Zamawiający dopuści ostrza chirurgiczne renomowanego niemieckiego producenta, które swoim wyglądem oraz funkcjonalnością są dokładnie takie, jak ostrza nr 12, a oznakowane przez producenta, jako 12d?



Fig.12d
AD 076/12

Pyt. 3 - Nazwa i numer ostrza wygrawerowane bezpośrednio na ostrzu - Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeśli na jednostkowym opakowaniu jest obraz ostrza wraz z numerem (rozmiarem), a bezpośrednio na ostrzu jest wygrawerowany numer ostrza (rozmiar)? W oferowanych ostrzach numer jest jednocześnie jego nazwą.

Odpowiedź nr 129: **Ad. 1** Zamawiający szacunkowo ocenia, że zamawiane ilość ostrzy z podziałem na poszczególne rozmiary mogą kształtować się następująco: ostrza Nr 10 - 18 op., ostrza nr 11- 60 op., ostrza nr 12 - 4 op., ostrza nr 15 - 20 op., ostrza nr 20 - 5 op., ostrza nr 21 - 5 op., ostrza nr 22 - 10 op., ostrza nr 23- 38 op., ostrza nr 24 - 10 op.

Ad. 2 Zamawiający oczekuje zaferowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Ad. 3 Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania proponowanych w pytaniu ostrzy.

Pytanie nr 130: dot. części zamówienia nr 4.1 – mikroimplant do leczenia jaskry:

Czy Zamawiający dopuści zestaw operacyjny zawierający mikroimplant wraz z obłożeniami, nożami i innymi materiałami medycznymi wykorzystywanymi podczas wszczepiania implantu?

Odpowiedź nr 130: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania proponowanych zestawów operacyjnych zawierających mikroimplant wraz z obłożeniami, nożami i innymi materiałami, przy czym informuje, że wartość środków przeznaczonych na zakup implantu nie obejmuje w tej części zamówienia zakupu obłożenia i innych materiałów.

Pytanie nr 131: dot. części zamówienia nr 4.3 – Witrektomy przednie:

Czy Zamawiający wymaga oryginalnych, jedynych dopuszczonych i wytwarzanych przez producenta noży do witrektomii przedniej, zapewniających prawidłowe działanie aparatu do fakoemulsyfikatora Infinity Vision System?

Odpowiedź nr 131: Zamawiający wymaga zaferowania oryginalnych noży do witrektomii przedniej wyprodukowanych przez producenta aparatu Infinity Vision System.

Pytanie nr 132: dot. części zamówienia nr 4.5 – soczewka hydrofobowa jednoczęściowa:

Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie, jakiego dioptrażu Zamawiający wymaga, ze względu na to, że w pkt. 3 i pkt. 6 w tabeli zawierającej opis wymagania są rozbieżne.

Odpowiedź nr 132: Zamawiający oczekuje zaferowania soczewek opisanych w pkt. 3 ww. zadania, czyli: „Średnica części optycznej: 5.5-6.0 mm lub równoważne o dioptrażu w zakresie: od +6,0 D do +30,0 D co 0,5 D i od +31,0 D do +40,0 D co 1,0 D przy zachowaniu pozostałych parametrów”.

Pkt 6 opisu - Dioptraż: Zakres mocy: +6.0 D do +40.0 D.

Pytanie nr 133: dot. opisu cz. III pkt. 3.8 SIWZ oraz § 1 ust. 4 SIWZ dla części zamówienia 4.2:

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie (dla Części nr 4.2 zestaw do operacji Custom Pak) opakowania jednostkowego zestawu nie zawierającego opisu zawartości opakowania (ulotki) na jednostkowym opakowaniu zestawu. Zestaw operacyjny zawiera zbiór różnych materiałów/ wyrobów umożliwiających przeprowadzenie okulistycznego zabiegu operacyjnego. Zestaw jest „szyty na miarę”, czyli każdy zestaw zawiera inną zawartość i w związku z tym opakowanie zewnętrzne, które podlega procesowi sterylizacji, nie posiada takiego opisu.

Ze względu na powyższe bardzo proszę o wyrażenie zgody.

Odpowiedź nr 133: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania zestawu bez ulotki i opisu na jednostkowym opakowaniu, przy czym opis taki (lub ulotka) powinny być zamieszczone na opakowaniu zbiorczym.

Pytanie nr 134: Pytanie 5, dot. opisu cz. IV pkt. 5 SIWZ oraz § 5 ust. 11 SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu realizacji dostaw do godz. 14-ej dla asortymentu okulistycznego ujętego w częściach od nr 4.1. do 4.8 ?

Realizacja dostawy do godziny 13-ej jest dla Wykonawcy bardzo trudna do realizacji, dlatego bardzo proszę jak we wstępie.

Odpowiedź nr 134: Zamawiający dopuszcza dla części zamówienia od nr 4.1. do 4.8 dostawę w godzinach od 8.00. do 14.00.

Pytanie nr 135: Pytanie 6, dot. opisu cz. IV pkt. 8 SIWZ oraz § 3 ust. 1 SIWZ:

Zwracam się z prośbą o skrócenie wymaganego terminu płatności do 45 dni od otrzymania faktury.

Odpowiedź nr 135: Zamawiający podtrzymuje wymaganie dotyczące terminu zapłaty za otrzymany towar – 60 dni od daty otrzymania faktury.

Pytanie nr 136: Pytanie 7, dot. opisu cz. V pkt. C 3. SIWZ:

Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie zapisu instrukcji dla „Części D” formularza JEDZ, gdzie napisano: „Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności wykonawca nie polega: (...). Ten sam opis zawiera „Część D” w formularzu JEDZ.

Odpowiedź nr 136: Zamawiający wyjaśnia, iż w tytule części D JEDZ i w zdaniu zawartym w SIWZ „na których zdolności wykonawca nie polega” zastosowano skrót myślowy. W odniesieniu do Podwykonawców, na których zdolności Wykonawca nie polega wykazując spełnienie warunków udziału w postępowaniu, zamawiający nie wymaga złożenia odrębnego dokumentu JEDZ. Jeżeli Wykonawca przystępując do postępowania przetargowego w całości sam spełnia warunki udziału, a mimo to będzie korzystał z podwykonawców to wystarczające jest, aby wypełni część D składanego przez siebie oświadczenia JEDZ.

Wymóg składania JEDZ Podwykonawcy określony został w treści art. 25a ust. 3 ustawy PZP – cyt. „Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji:

- 1) składa także jednolite dokumenty dotyczące tych podmiotów – jeżeli wartość zamówienia jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8;
- 2) zamieszcza informacje o tych podmiotach w oświadczeniu, o którym mowa w ust. 1 – jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8.”

Pytanie nr 137: Pytanie 8, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 2 ust. 4 wzoru umowy w następującym brzmieniu:

„W przypadku zmiany obowiązującej stawki VAT ceny jednostkowe ulegną automatycznej zmianie, adekwatnie do zmiany stawki VAT. Sprzedający zobowiązuje się przedstawić Kupującemu na piśmie zestawienie nowych cen jednostkowych uwzględniających dokonaną zmianę.”

Uzasadnienie: Pierwotne brzmienie zapisu było wewnętrznie sprzeczne z jednej strony przewidując, że zmiana ceny „może nastąpić”, z innej zaś, że nastąpi „automatycznie”. Ponadto, jeśli zmiana ma nastąpić automatycznie, to nie może być uzależniona od zawarcia aneksu do umowy wskazującego nowe ceny jednostkowe, aczkolwiek sprzedający może obowiązać się do przedstawienia kupującemu pisemnej informacji w tym przedmiocie.

Odpowiedź nr 137: Zamawiający zastępuje dotychczasową treść projektu umowy w § 2 ust. 4, treścią proponowaną przez Wykonawcę w brzmieniu: *„W przypadku zmiany obowiązującej stawki VAT ceny jednostkowe ulegną automatycznej zmianie, adekwatnie do zmiany stawki VAT. Sprzedający zobowiązuje się przedstawić Kupującemu na piśmie zestawienie nowych cen jednostkowych uwzględniających dokonaną zmianę.”*

Pytanie nr 138: Pytanie 9, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o usunięcie § 2 ust. 5 wzoru umowy.

Uzasadnienie: Kwestionowany zapis powiela normę zawartą w art. 144 ust. 1d ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych. Nie ma potrzeby przepisywania do umowy przepisów powszechnie obowiązującego prawa. Nadto, ewentualna zmiana ustawy po zawarciu umowy mogłaby spowodować niezgodność umowy z przepisami prawa.

Odpowiedź nr 138: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie ww. zapisu, ponieważ odzwierciedla on aktualny stan prawny. Zarówno oferty, jaki i zawierane na ich podstawie umowy będą realizowane w oparciu o aktualne zapisy ustawy. Wykonawca twierdzi, że zmiana ustawy po zawarciu umowy mogłaby spowodować niezgodność umowy z przepisami prawa. Natomiast Zamawiający uważa, że ewentualna zmiana ustawy nie będzie działać wstecz i powodować zmiany już zawartych umów.

Pytanie nr 139: Pytanie 10, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o usunięcie § 3 ust. 2 wzoru umowy, względnie zastąpienie aktualnego jego brzmienia następującym: „*Za datę zapłaty strony przyjmują datę uznania rachunku bankowego Sprzedającego*”.

Uzasadnienie: Termin zapłaty powinien być zgodny z datą faktycznego otrzymania świadczenia przez sprzedającego. Nie ma żadnych podstaw, by przyjmować w tym względzie postanowienia fikcyjne.

Odpowiedź nr 139: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy, ponieważ dla zamawiającego data obciążenia jego rachunku nie jest data fikcyjną.

Pytanie nr 140: Pytanie 11, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o usunięcie § 3 ust. 3 wzoru umowy.

Uzasadnienie: Zapis powiela jedynie bezwzględnie wiążącą normę art. 481 § 1 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 roku – Kodeks cywilny. Również możliwość negocjowania przez strony warunków zapłaty odsetek nie jest uzależniona od uczynienia w umowie jakiegokolwiek zastrzeżenia.

Odpowiedź nr 140: W odniesieniu do powyższego, Zamawiający pozostawia zapis w § 3 ust. 3 wzoru umowy bez zmian tym bardziej, że nie koliduje z intencjami Wykonawcy.

Pytanie nr 141: Pytanie 12, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 5 ust. 5 wzoru umowy w brzmieniu:

„*Do każdej dostawy Sprzedający dołączy dokumenty potwierdzające rodzaj i ilość towaru znajdującego się w opakowaniu zbiorczym wraz z fakturą VAT. Jednocześnie, Kupujący dopuszcza możliwość przesłania faktury VAT wyłącznie „do wiadomości” odbiorcy towaru pocztą elektroniczną na adres:*

- *zaopatrzenie@zsm.com.pl; magazyn@zsm.com.pl (magazyn gospodarczy);*

- *apteka@zsm.com.pl (magazyn apteki)*”.

Uzasadnienie: Na gruncie ustawy z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług (art. 106g) nie istnieją pojęcia „oryginału” i „kopii” faktury.

Odpowiedź nr 141: Zamawiający dopuszcza proponowaną powyżej zmianę treści projektu umowy.

Pytanie nr 142: Pytanie 13, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie następującego brzmienia § 6 ust. 1 wzoru umowy:

„*Kupujący zastrzega sobie prawo opcji do zmniejszenia ilości asortymentu stanowiącego przedmiot zamówienia ujętego w formularzach ofertowych:*

a) *Maksymalny poziom zamówienia wynosi 100% wartości umowy i ilości asortymentu stanowiącego przedmiot umowy ujęty w załączniku nr ... do umowy dla części zamówienia nr ... – „...”, który może ale nie musi zostać zrealizowany w okresie realizacji umowy.*

b) *Minimalny poziom zamówienia wynosi 80% wartości umowy i ilości asortymentu stanowiącego przedmiot umowy ujęty w załączniku nr 1 do umowy, który zostanie zrealizowany w okresie realizacji umowy.*

c) *Dodatkowy zakres - wynosi 20% wartości umowy i ilości asortymentu stanowiącego przedmiot umowy ujęty w załączniku nr 1 do umowy, którego realizacja jest uzależniona od potrzeb Kupującego związanych z fluktuacją wymagań pacjentów, z którego Kupujący może, ale nie musi skorzystać w okresie realizacji umowy.*”

Uzasadnienie: Przewidziany przez zamawiającego w rozdziale XIV SIWZ brak minimalnego poziomu zamówienia jest niezgodny z instytucją prawa opcji, która zakłada, że zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty.

Specyfikacja istotnych warunków zamówienia, wzór czy warunki przyszłej umowy powinny zawierać wyraźne i precyzyjne uregulowania dotyczące tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno oraz równie precyzyjne określenie tej części zamówienia, której realizacja będzie poddana uznaniu zamawiającego. Zgodnie z orzeczeniem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) niedopuszczalne 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 z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny. Zamawiający nie może pozostawiać wykonawcy w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwiać mu w ten sposób kalkulacji ceny umownej.

W takiej sytuacji bowiem to na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy (zob. również wyrok KIO z dnia 23 lipca 2010 r., sygn. akt KIO/UZP 1447/10, wyrok KIO z dnia, sygn. akt KIO/UZP 2376/10). Zarazem sprzedający wskazuje prawidłowe i racjonalne ekonomicznie obliczenie oferowanej ceny oraz zaplanowanie sprzedaży wymaga zagwarantowania sprzedającemu możliwości realizacji zamówienia co najmniej na poziomie 80% wartości umowy.

Odpowiedź nr 142: Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia został opisany w sposób wyczerpujący i konkretny w załączniku nr 2 do SIWZ.

W odniesieniu do precyzji określenia części zamówienia, której realizacja poddana będzie uznaniowości Zamawiającego, to opis taki ujęto w rozdziale XIV – „Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy i postanowienia mające wpływ na jej późniejszą realizację”.

Zamawiający domyśla się, iż wniosek o zmianę prawa opcji dotyczy części zamówienia od nr 4.1.do 4.8., dla których Zamawiający ma wątpliwości, czy uzyska kontrakt z NFZ w zakresie procedur medycznych realizowanych z użyciem sprzętu medycznego będącego przedmiotem zamówienia.

Zamawiający zastrzegł w SIWZ, że na dzień publikacji ogłoszenia o zamówieniu nie posiada wystarczającej wiedzy by ocenić poziom przyszłego zamówienia, co nie oznacza, że nie może zabezpieczyć potencjalnych dostaw poprzez pozyskanie z rynku oferty na asortyment ujęty w tych częściach zamówienia.

Skoro Zamawiający nie może w zaistniałych realiach gwarantować Wykonawcy zamówienia, to sugerowanie, iż zrealizuje 80% umowy jest narażaniem Wykonawcy na stratę, poprzez wprowadzanie w błąd i nie przekazywanie prawdziwych informacji. Wykonawca wiedząc, iż zamawiający może nie realizować zamówienia lub odstąpić od realizacji umowy (a tym samym zamknąć oddział okulistyczny) ma możliwość oszacowania swojego ryzyka przed sporządzeniem oferty przetargowej.

Jeżeli Wykonawca oceni, iż ryzyko ekonomiczne jest zbyt duże, to może zrezygnować z ubiegania się o zamówienie publiczne i nie złożyć oferty. Wykonawca nie ma prawa wymuszać na zamawiającym zakupu sprzętu w sytuacji zaistnienia okoliczności, o których mowa powyżej, czyli w sytuacji nie otrzymania kontraktu z NFZ na świadczenia medyczne z zakresu okulistyki. Zamawiający nie ma wpływu na NFZ i podobnie jak wykonawca nie może wymusić kontraktu.

Pytanie nr 143: Pytanie 14, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 7 ust. 2 wzoru umowy w następującym brzmieniu:

„Sprzedający jest zobowiązany do załatwienia reklamacji Kupującego:

- a) w terminie do 3 dni, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (czyli sobót, niedziel i świąt ustawowo wolnych), od daty otrzymania reklamacji w przypadku reklamacji ilościowych;*
- b) w terminie do 5 dni, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (czyli sobót, niedziel i świąt ustawowo wolnych), od daty otrzymania zwróconego towaru w przypadku reklamacji jakościowych.”*

Uzasadnienie: Rozpatrzenie reklamacji jakościowej wymaga niekiedy wnikliwego sprawdzenia reklamowanego towaru, dlatego co do zasady sprzedający powinien mieć więcej czasu na ustosunkowanie się do reklamacji jakościowej niż do reklamacji ilościowej.

Odpowiedź nr 143: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 144: Pytanie 15, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 8 ust. 1 wzoru umowy w następującym brzmieniu:

„Sprzedający płaci Kupującemu kary umowne:

- a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, w wysokości 0,4% wartości **netto** partii towaru nie dostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **nie więcej jednak niż 10% tej wartości,***
- b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 7 w wysokości 0,4% wartości **netto** wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **nie więcej jednak niż 10% tej wartości,***
- c) za rozwiązanie umowy przez Kupującego z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego w wysokości 10% wartości **netto** nie zrealizowanej części umowy. W przypadku rozwiązania umowy w zakresie części umowy (jednej lub więcej części zamówienia) w wysokości 10% wynagrodzenia umownego **netto** tej części umowy, której dotyczy rozwiązanie.”*

Uzasadnienie:

- Kara umowna, jeżeli ustalona została w wysokości proporcjonalnej do wartości zobowiązania, powinna odnosić się do wartości netto, ponieważ tylko wartość netto zobowiązania stanowi dla sprzedającego ekwiwalent spełnionego przez niego świadczenia, kwota VAT natomiast, składająca się na wartość brutto zobowiązania, stanowi jedynie podatek, którego sprzedający jest wyłącznie płatnikiem;

- Kara umowna stanowić ma ryczałtowe odszkodowanie za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązania. Kara umowna, jako surogat odszkodowania, ma służyć naprawieniu szkody a nie wzbogaceniu się poszkodowanego. Brak górnego limitu naliczania kary umownej w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty w przypadku niewykonania zobowiązania, ani nawet zdyscyplinowanie wykonawcy i przymuszenie go do najwyższej staranności, ale umożliwienie zamawiającemu wzbogacenia się kosztem wykonawcy. Jest to sprzeczne z naturą kary umownej i w konsekwencji nie mieści się w zasadzie swobody umów (art. 353¹ ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 roku – Kodeks cywilny).

Odpowiedź nr 144: Górny limit naliczania kary umownej w praktyce może powodować, że Wykonawca oszacuje poziom kary i skalkuluje ryzyko opóźnienia dostawy oraz pokrycia kary z zysku uzyskanego ze sprzedaży. Karę można również wkalkulować w cenę towaru szczególnie oferując asortyment, dla którego na rynku brak jest odpowiedników i towarów równoważnych. Tym samym, Zamawiający może otrzymywać wielokrotnie opóźnione dostawy i po naliczeniu maksymalnego pułapu kar z tego tytułu zrekompensować je Wykonawcy regulując należność za otrzymany towar. W świetle powyższego Zamawiający odrzuca proponowane przez Wykonawcę zmiany w projekcie umowy, co utrudnia Wykonawcy manipulację w tym zakresie.

Dostarczany asortyment niejednokrotnie niezbędny jest do wykonania planowanego zabiegu, a opóźnienie dostawy generuje dodatkowe koszty po stronie Zamawiającego, powoduje niemożność świadczenia usług medycznych, przedłuża hospitalizację pacjentów. Kara umowna w wysokości 0,4% wartości brutto partii towaru może nie rekompensować odszkodowania, dlatego też zamawiający w ust. 4 paragrafu 8 zastrzega, iż niezależnie od prawa do dochodzenia kar umownych strony mogą dochodzić odszkodowania.

Pytanie nr 145: Pytanie 16, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o usunięcie § 8 ust. 3 zdanie 2 i 3 wzoru umowy.

Uzasadnienie: Z uwagi na to, iż potrącenie stanowi jednostronną czynność prawną, przez którą zainteresowany może ukształtować nie tylko swoją sytuację prawną, lecz także sytuację prawną innego podmiotu, wykorzystywanie tej instytucji

powinno mieć miejsce tylko wówczas, gdy spełnione są ściśle wszystkie przesłanki potrącenia określone w ustawie. Wymaga tego egzekucyjna funkcja potrącenia oraz konieczność ochrony uzasadnionych interesów drugiego wierzyciela, do którego kierowane jest oświadczenie o potrąceniu, lub osób trzecich (por. L. Stępnik, Potrącenie..., s. 21 i n.; tenże, Glosa do wyroku SN z dnia 15 grudnia 1994 r., I CRN 149/94, OSP 1996, z. 4, poz. 84; M. Pyziak-Szafnicka (w:) System prawa prywatnego, t. 6, s. 1099; G. Wolak, O formie złożenia oświadczenia woli o potrąceniu oraz zarzutu potrącenia, Mon. Praw. 2010, nr 23, s. 1290 i n.). Z tego też względu projekt umowy nie powinien przewidywać innych możliwości potrącenia niż wynikające z bezwzględnie obowiązujących norm art. 498 i następnych ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 roku – Kodeks cywilny.

Odpowiedź nr 145: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy bez proponowanych zmian.

Pytanie nr 146: Pytanie 17, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o usunięcie § 9 ust. 1 lit. c wzoru umowy.

Uzasadnienie: Niedopuszczalne jest przyjęcie, że każde niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązania może uprawniać stronę do odstąpienia od umowy bez wyznaczenia dodatkowego terminu, niezależnie od tego jakiego świadczenia i jakiego etapu realizacji zobowiązania dotyczy. Prowadziłoby to bowiem do omijania zasad ustawowego prawa odstąpienia od umowy określonych w art. 491 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 roku – Kodeks cywilny (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Warszawie z dnia 18 listopada 2014 roku, VI ACa 175/14). Ponadto zapis § 9 ust. 1 lit. c rażąco narusza słuszne interesy sprzedającego przyznając kupującemu prawo odstąpienia od umowy w przypadku jakiegokolwiek naruszenia jej postanowień przez wykonawcę (a w konsekwencji również dochodzenia dotkliwej kary umownej). Przyznanie jednej ze stron stosunku zobowiązaniowego prawa do jednostronnego rozwiązania tego stosunku jest daleko idącym uprawnieniem kształtującym, które powinno być ograniczone jedynie do wyjątkowych (uzasadnionych) i ściśle określonych wypadków, zwłaszcza, gdy zastrzeżone zostało tylko na rzecz jednej ze stron umowy. § 9 ust. 1 lit. c wzoru umowy przyznaje kupującemu prawo do odstąpienia od umowy w sposób tak szeroki i nieokreślony, iż należy uznać go za sprzeczny z naturą stosunku zobowiązaniowego i zasadami współżycia społecznego, a tym samym niezgodny z prawem (art. 353¹ kodeksu cywilnego)

Odpowiedź nr 146: Przytoczony wyrok nie dotyczy relacji handlowych mających na celu zabezpieczenie dostaw sprzętu medycznego do szpitala na potrzeby świadczenia usług leczniczych hospitalizowanym pacjentom.

Przytoczony wyrok dotyczy umowy, której przedmiotem było wykonanie pali wielkośrednicowych formowanych w gruncie, bez podstawowej rury osłonowej wierconych zgodnie ze zleceniem z dnia 06 lipca 2010 r. oraz ofertą wykonawcy z dnia 06 lipca 2010 r. w ramach inwestycji – Budowa obwodnicy.

Powodem w sprawie jest spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, która wystąpiła w dniu 22 sierpnia 2011 r. z pozwem o zapłatę kwoty 190.125 zł z odsetkami ustawowymi przeciwko innej spółce z ograniczoną odpowiedzialnością.

Powód wskazał, że na kwotę przedmiotowego roszczenia składa się kwota 150.000 zł z tytułu ryczałtowego wynagrodzenia za przestoje z odsetkami liczonymi od 18 lutego 2011 r. oraz zapłata kwoty 40.125 zł z tytułu kary umownej za odstąpienie przez wykonawcę od umowy z przyczyn, za które ponosi wyłączną odpowiedzialność zamawiający z odsetkami ustawowymi liczonymi od dnia 25 lutego 2011 r. W odpowiedzi na pozew, pozwany (... [http://orzeczenia.waw.sa.gov.pl/content/\\$N/154500000003003_VI_ACa_000175_2014_Uz_2014-11-18_002](http://orzeczenia.waw.sa.gov.pl/content/$N/154500000003003_VI_ACa_000175_2014_Uz_2014-11-18_002))

W związku z powyższym, Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy w zakresie wskazanym w paragrafie 9 umożliwiającym mu rozwiązanie umowy.

Pytanie nr 147: Pytanie 18, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o usunięcie § 9 ust. 1 lit. d wzoru umowy.

Uzasadnienie: Przedmiotowy zapis Powołane zapisy jest sprzeczny z art. 560 § 4 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 roku – Kodeks cywilny, zgodnie z którym kupujący nie może odstąpić od umowy, jeżeli wada jest nieistotna i to niezależnie od tego, czy przedmiot umowy był już w ramach uprawnień przysługujących kupującemu kiedykolwiek wymieniany czy naprawiany i ile razy. Ponadto, zgodnie z art. 565 kodeksu cywilnego, jeżeli spośród rzeczy sprzedanych tylko niektóre są wadliwe i dają się odłączyć od rzeczy wolnych od wad, bez szkody dla obu stron, uprawnienie kupującego do odstąpienia od umowy ogranicza się wyłącznie do rzeczy wadliwych. Wyjątkowo, na zasadzie art. 562 § 1 kodeksu cywilnego, jeżeli w umowie sprzedaży zastrzeżono, że dostarczenie rzeczy sprzedanych ma nastąpić częściami, a sprzedawca mimo żądania kupującego nie dostarczył zamiast rzeczy wadliwych takiej samej ilości rzeczy wolnych od wad, kupujący może od umowy odstąpić także co do części rzeczy, które mają być dostarczone później. Kupujący w żadnym wypadku nie może zatem odstąpić od całej umowy, ale tylko co do towarów wadliwych oraz towarów, które nie zostały jeszcze dostarczone, pod warunkiem wszakże, że wady towarów są istotne, a wykonawca nie dokona wymiany wadliwych towarów.

Odpowiedź nr 147: Zamawiający podtrzymuje zapisy paragrafu 9 ust. 1 lit. d projektu umowy.

Pytanie nr 148: Pytanie 19, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o usunięcie § 9 ust. 2 wzoru umowy.

Uzasadnienie: Strony nie mogą drogą umowy modyfikować przesłanek, trybu wykonywania i skutków ustawowego prawa odstąpienia od umowy wzajemnej określonych w art. 491 i następnych ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 roku – Kodeks cywilny. Dopuszczalny zakres umownej modyfikacji prawa odstąpienia sprowadza się wyłącznie do rezygnacji z konieczności wyznaczenia dłużnikowi przez wierzyciela dodatkowego terminu poprzedzającego skorzystanie z uprawnienia do odstąpienia od umowy (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Gdańsku z dnia 28 maja 2015 roku, I ACa 9/15). Nie jest jednak możliwa taka modyfikacja tego uprawnienia, która polegałaby na konieczności pozostawiania przez dłużnika w zwłoce przez okres 3 miesięcy.

Odpowiedź nr 148: Zamawiający podtrzymuje zapisy paragrafu 9 ust 1 lit. d projektu umowy.

Pytanie nr 149: Pytanie 20, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o usunięcie § 9 ust. 5 wzoru umowy.

Uzasadnienie: Kwestionowany zapis powiela normę zawartą w art. 145 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych. Nie ma potrzeby przepisywania do umowy przepisów powszechnie obowiązującego prawa. Nadto, ewentualna zmiana ustawy po zawarciu umowy mogłaby spowodować niezgodność umowy z przepisami prawa.

Odpowiedź nr 149: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy w tym przywołanego art. 145 ust. 1.

Pytanie nr 150: Pytanie 21, dot. zapisów projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 10 ust. 2 wzoru umowy w następującym brzmieniu:

„Zmiana treści lub uzupełnienie niniejszej umowy pod rygorem nieważności wymaga formy pisemnego aneksu, skutecznego po podpisaniu przez obie Strony”.

Uzasadnienie:

- Oryginalny zapis jest niezgodny z art. 142 ust. 5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych, co wyjaśniono już w motywach postulowanej zmiany § 2 ust. 3 wzoru umowy. Jak wynika z paragrafu 4 wzoru umowy, przedmiotowa umowa obowiązywać ma przez okres dłuższy niż 12 miesięcy, a więc wykluczone jest uniemożliwienie sprzedającemu ubiegania się o zmianę umowy na warunkach określonych w art. 142 ust. 5 prawa zamówień publicznych;

- W pozostałym zakresie oryginalny zapis jest zapisem martwym. Nie ma potrzeby wskazywania, iż zmiana umowy dopuszczalna jest w granicach unormowania art. 144 prawa zamówień publicznych, ponieważ wynika to właśnie z omawianego przepisu.

- Nie ma również potrzeby określania, iż zmiana umowy może nastąpić wyłącznie za zgodą obu stron, ponieważ ani przepisy prawa zamówień publicznych, ani przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 roku – Kodeks cywilny, nie zawierają instrumentów prawnych, które pozwalałyby na dokonanie zmian umowy wbrew woli jednej ze stron.

Odpowiedź nr 150: Umowa będzie realizowana przez okres 12 miesięcy, a jeżeli za zgodą obu stron zostanie przedłużona w odniesieniu do zapisów paragrafu 6 ust. 4 (o 60 dni) to Zamawiający odniesie się do wniosków Wykonawcy, którego ta sytuacja będzie dotyczyć. Wykonawca na podstawie aktualnie brzmiącej umowy może odmówić realizacji zamówień po dniu 31.12.2017r., wówczas zapisy dotyczące zmian, o których mowa powyżej pozostaną martwe.

Pytanie nr 151: Pytanie 22, dot. zapisów projektu umowy:

1. Zwracam się z prośbą o usunięcie § 10 ust. 3 wzoru umowy.

Uzasadnienie: Kwestionowany zapis powiela normę zawartą w art. 144 ust. 1, 1a i 1e ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych. Nie ma potrzeby przepisywania do umowy przepisów powszechnie obowiązującego prawa. Nadto, ewentualna zmiana ustawy po zawarciu umowy mogłaby spowodować niezgodność umowy z przepisami prawa. Kwestionowany § 10 ust. 3 wzoru umowy jest zapisem martwym, nie wynika z niego bowiem nic ponadto, co określone już zostało w obowiązujących przepisach prawa.

2. Zwracam się z prośbą o usunięcie § 10 ust. 6 wzoru umowy.

Uzasadnienie: Kwestionowany zapis powiela normę zawartą w art. 144 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych. Nie ma potrzeby przepisywania do umowy przepisów powszechnie obowiązującego prawa. Nadto, ewentualna zmiana ustawy po zawarciu umowy mogłaby spowodować niezgodność umowy z przepisami prawa.

Odpowiedź nr 151: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy, które jednoznacznie akcentują stan prawny, w którym zawarta będzie umowa. Nowe przepisy, a tym bardziej nowelizacja ustawy PZP nie działa wstecz.

Pytanie nr 152: Dotyczy zapisów SIWZ oraz wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §8 ust. 1 a-b) wzoru umowy w następujący sposób:

„Sprzedający płaci Kupującemu kary umowne:

- a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, w wysokości 0,2% wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 7 w wysokości 0,2% wartości brutto partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.”.

Odpowiedź nr 152: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 153: Prosimy Zamawiającego o wprowadzenie do wzoru umowy następującego zastrzeżenia: *„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.”*

Odpowiedź nr 153: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie projektu umowy – cyt. „Bez pisemnej zgody Kupującego, Sprzedający nie może powierzyć wykonania umowy innej osobie”.

Pytanie nr 154: Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu realizowania jednorazowej, całościowej dostawy.

Pozostawienie tych zapisów w obecnej postaci, w połączeniu z §8 ust. 1a) (kary umowne) skutkuje tym, że Wykonawca płaci karę umowną nawet w sytuacji, gdy posiada zamówiony asortyment (poza np. jedną pozycją z zamówienia) i mógłby go Zamawiającemu dostarczyć.

Odpowiedź nr 154: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Ust. 3 – „Zamówienia należy realizować zgodnie z bieżącymi zamówieniami, w których Kupujący określi termin dostawy, rodzaj, ilość towaru, rodzaj opakowania oraz inne warunki szczegółowe.”

Ust. 4 – „Bieżące zamówienie powinno być zrealizowane w jednorazowej, całościowej dostawie. Jeżeli z przyczyn niezależnych od Sprzedającego realizacja całościowej dostawy jest niemożliwa to informacja ta musi zostać przekazana Kupującemu najpóźniej w dniu dostawy części towaru, wraz z podaniem terminu dostawy pozostałej części zamówienia lub partii towaru.”.

Paragraf 5 ust. 3 i 4 w brzmieniu, jak wyżej dopuszczają możliwość zawiadomienia Zamawiającego, w jakim terminie zostaną dostarczone brakujące produkty.

Pytanie nr 155: Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu §8 ust. 3 na: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

Odpowiedź nr 155: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 156: dot. Części zamówienia nr 4.5:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w tej części soczewki japońskiego producenta firmy Hoya Corporation: jednoczęściowej, asferycznej, hydrofobowej z końcówkami haptenów z PMMA (zapobiegające przyklejaniu się haptenów do optyki podczas implantacji), posiadającą ostrą krawędź tylnej części optycznej, o stopniu uwodnienia poniżej 0.3%, o angulacji 5 stopni, średnicy części optycznej 6.0 mm, długości całkowitej 12.5 mm, dioptrażu od + 6.0 do +30.0 D co 0.5 D, indeksie refrakcji 1.522, fabrycznie załadowanej w jednorazowy system implantacyjny umożliwiający wszczep przez cięcie 2,2 mm w całym zakresie dioptrażu oraz 1 komplet końcówek do irygacji i aspiracji (patrz rys. 1)?

Rys. 1



Odpowiedź nr 156: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na soczewki opisane w SIWZ.

Pytanie nr 157: dot. Części zamówienia nr 4.6: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w tej części soczewki amerykańskiego producenta firmy Rafi Systems Inc. posiadającą jeden otwór w każdym haptenie, angulację 0 stopni, długość całkowitą 12.5 mm, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź nr 157: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na soczewki opisane w SIWZ.

Pytanie nr 158: Pytanie 3, dot. Części zamówienia nr 4.7: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w tej części materiału wiskoelastycznego o stężeniu 1.4%, masie cząsteczkowej 1.1 – 2.0 miliona Daltonów, lepkości 60 000 mPas, osmolarności: 270 – 400 mOsm/kg, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź nr 158: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na soczewki opisane w SIWZ.

Pytanie nr 159: Czy Zamawiający w części zamówienia nr 4.6:

- dopuszcza soczewkę hydrofilną, akrylową z jednym otworem w każdym heptanie?
- dopuszcza soczewkę hydrofilną, akrylową z angulacją 0 stopni?
- dopuszcza soczewkę hydrofilną, akrylową o długości całkowitej 12,0 mm?
- dopuszcza soczewkę hydrofilną, akrylową z zakresem mocy od +8,0 D do +34,0 D?
- wymaga, aby soczewka hydrofilna, akrylowa była w jednym opakowaniu fabrycznym z injektorem jednorazowego użytku z wbudowanym kartridżem?

Odpowiedź nr 159: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej proponowanych soczewek.

Zamawiający uzupełnia opis przedmiotu zamówienia dla części zamówienia nr 1.5 - „Prowadnice do intubacji”.

Opis: Prowadnica wielorazowa typu Bougie, wykonana z plecionki powlekanej tworzywem bez zawartości PCW, elastyczna z wygiętym końcem, do trudnych intubacji. Prowadnica musi posiadać parametry i właściwości umożliwiające proces sterylizacji w wysokich temperaturach (mokra para pod wysokim ciśnieniem, 7 próżni, temperatury: 121 stopni C przez 20 min. 1 atmosfera oraz 134 stopni C przez 5 min. 2 atmosfery) oraz przy ciśnieniu zgodnym z wytwarzanym w sterylizatorach firmy Lautenschlager GmbH & Co. KG o numerach 3219 i 5219.

Wykonawcy składający ofertę na ww. asortyment zobowiązani są powyższe oświadczenie ująć w treści oferty, a w szczególności w formularzu ofertowym dla ww. części.

DYREKTOR
SP ZOZ Zespołu Szpitali Miejskich
mgr Anna Knysok