

Zamawiający:  
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny  
im. Najświętszej Maryi Panny  
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa

**WSZYSCY WYKONAWCY**

dot. przetargu nieograniczonego na dostawę:  
**„Sprzętu jednorazowego użytku”**  
DAZ. 26. 034. 2014  
L.dz. 1468 / 14

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ.**

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r., poz. 907), Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

**Pytanie 1- dotyczy –Część 39 pozycji 3 i 4**

Zwracamy się zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z **Części 39 pozycje 3 i 4** zawierające szczoteczki chirurgiczne i szczoteczki do badań cytologicznych w jeden osobny pakiet producencki (np. Część 39a) i umożliwi składanie ofert wyłączone na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 2 – dotyczy Części 9 pozycji 8,9,10**

Czy Zamawiający w części 9 dopuszcza:

Poz. 8,9,10 cewnik urologiczny typu Nelaton sterylny rozmiar CH18

**Odpowiedź Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 3 – dotyczy Części 9 pozycji 1-7**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z części 9 pozycji 1-7, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 4 – dotyczy Części 10 pozycji 3, 4**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z części 10 pozycji 3 oraz 4 do oddzielnego pakietu, co umożliwi składanie większej ilości konkurencyjnych ofert, gdyż nie wszystkie firmy posiadają w swojej ofercie sprzęt całościowo ujęty w części 10.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 5 – dotyczy Części 53 poz. 1, 2, 3**

Czy Zamawiający w części 53 dopuszcza:

Poz. 1 cewnik zewnętrzny, silikonowy dla mężczyzn, przezroczysty, rozmiar 28mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik zewnętrzny, silikonowy dla mężczyzn, przezroczysty, rozmiar 28mm**

Poz. 2 cewnik zewnętrzny, silikonowy dla mężczyzn, przezroczysty, rozmiar 31mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik zewnętrzny, silikonowy dla mężczyzn, przezroczysty, rozmiar 31mm**

Poz. 3 cewnik zewnętrzny, silikonowy dla mężczyzn, przezroczysty, rozmiar 35mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik zewnętrzny, silikonowy dla mężczyzn, przezroczysty, rozmiar 35mm**

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym, cewniki zewnętrzne pakowane pojedynczo łącznie po 30 sztuk w opakowaniu handlowym, worki do zbiórki moczu pakowane po 10 sztuk w opakowaniu handlowym, cewniki Nelaton pakowane pojedynczo łącznie po 30 sztuk w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym, cewniki zewnętrzne pakowane pojedynczo łącznie po 30 sztuk w opakowaniu handlowym, worki do zbiórki moczu pakowane po 10 sztuk w opakowaniu handlowym, cewniki Nelaton pakowane pojedynczo łącznie po 30 sztuk w opakowaniu handlowym)**

**Pytanie 7**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin. Czy Zamawiający dopuszcza taką możliwość?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 8 – dotyczy Części 35**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienia w części 35 od wymogu dostarczenia próbek do każdej pozycji i ograniczenie tego wymogu do jednej wybranej pozycji w przypadku zaoferowania produktów tego samego producenta.

Stawiany przez Zamawiającego wymóg wiąże się z powstaniem znacznych kosztów po stronie oferentów a kryterium „najniższa cena spośród ofert” nie ma wpływu na ocenę jakościową oferowanego asortymentu.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga 1 szt. próbki z pozycji od 1-5 w przypadku zaoferowania produktów tego samego producenta.**

**Pytanie 9: Dotyczy Części 70 - Załącznik nr 6 Umowa Nr DAZ.26.034. ... . 2014 - wzór § 4**

Wnosimy o zmianę terminu wykonania zamówienia poprzez jego wydłużenie „do 8 tygodni od dnia złożenia tego zamówienia”.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę terminu wykonania zamówienia poprzez jego wydłużenie „do 8 tygodni od dnia złożenia tego zamówienia” – dot. Części 70**

**Pytanie 10: Dotyczy Załącznik nr 6 Umowa Nr DAZ.26.034. ... . 2014 - wzór § 7 ust. 6**

Wnosimy o wykreślenie zapisów § 7 ust. 6 jako naruszających zasadę równego traktowania wykonawców.

Zakres zobowiązań i obostrzeń wskazany w §7 ust. 5, jakie będzie musiał przyjąć na siebie wykonawca, któremu zostanie udzielone zamówienie w w/w postępowaniu, jednoznacznie wskazuje, iż Zamawiający w zakresie wymaganej od wykonawców zdolności finansowej stawia warunek udziału w postępowaniu polegający na posiadaniu przez wykonawcę zdolności finansowej pozwalającej na samodzielne, oparte wyłącznie na zasobach własnych wykonawcy, sfinansowanie przedmiotu zamówienia. Zamawiający w ten sposób postawił ukryty warunek udziału w postępowaniu. Postawiony przez Zamawiającego warunek, poprzez sposób jego sformułowania oraz jego treść, narusza zasadę równego traktowania wykonawców, wyrażoną w art. 7 ust. 1 Pzp. Różnicowanie pozycji wykonawców wg kryterium źródła, z jakiego pochodzi zapewnione przez nich finansowanie przedmiotu zamówienia nie znajduje uzasadnienia w obiektywnych okolicznościach dotyczących Postępowania i prowadzi ograniczenia uczciwej konkurencji w stosunku do określonej grupy wykonawców (w szczególności małych i średnich przedsiębiorców).

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 11: Dotyczy Załącznik nr 6 Umowa Nr DAZ.26.034. ... . 2014 - wzór § 7 ust. 8 i 9**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 2 prosimy o wykreślenie zapisów §7 ust. 8 i 9, gdyż przewidziane przez Zamawiającego kary umowne za naruszenie obowiązków wskazanych w ust. 6 i 7 są niezwykle dotkliwe a ponadto są niezwiązane z wykonaniem przedmiotu zamówienia (odnoszą się do całości wartości umowy a nie do niezrealizowanej części),a także wykorzystują instytucję kary umownej w sposób sprzeczny z funkcją, jaką powinna ona pełnić w ramach stosunku cywilnoprawnego oraz w sposób sprzeczny z zasadami dobrego współżycia społecznego. Kara umowna tak powiązana z naruszeniem zobowiązań dodatkowych, nie związanych z przedmiotem świadczenia, tak jak została ukształtowana przez Zamawiającego w §7 ust. 8 i 9 wzoru umowy, nie stanowi zabezpieczenia należytego wykonania umowy, a zatem jest ona sprzeczna z istotą kary umownej. Należy zatem dodać, iż kara umowna powinna zabezpieczać Zamawiającego i mobilizować wykonawcę do prawidłowego wykonania zamówienia publicznego, nie powinna zaś stanowić ograniczenia dla wykonawcy w możliwości korzystania z potencjału finansowego podmiotów trzecich podczas realizacji zamówienia ani ograniczać wykonawcy w dochodzeniu należnego mu wynagrodzenia, tak jak dzieje się w tym przypadku

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z wzoru umowy § 7 ust. 8 i 9.**

**Pytanie 12: Dotyczy Załącznik nr 6 Umowa Nr DAZ.26.034. ... . 2014 - wzór § 7 ust. 3**

Prosimy o zmianę brzmienia na następujące:

„... przy czym za dzień zapłaty uważa się dzień uznania rachunku bankowego Wykonawcy...”

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 13: Dotyczy Załącznik nr 6 Umowa Nr DAZ.26.034. ... . 2014 - wzór § 8 ust. 1. pkt 1)**

Wnosimy o wykreślenie tego zapisu w całości lub doprecyzowanie w jakim przypadku może nastąpić „obniżenie wynagrodzenia wykonawcy”.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 14: Dotyczy Załącznik nr 6 Umowa Nr DAZ.26.034. ... . 2014 - wzór § 8 ust. 1. pkt 9)**

Wnosimy o zmianę uściślającą poprzez dopisanie:

„dopuszcza się przedłużenie terminu realizacji umowy do czasu wykorzystania ilościowego i wartościowego przedmiotu zamówienia, jednak nie dłużej niż do .....

**Odpowiedź: Dopuszcza się przedłużenie terminu realizacji umowy do czasu wykorzystania ilościowego i wartościowego przedmiotu zamówienia, jednak nie dłużej niż do 3-ch lat od daty zawarcia umowy.**

**Pytanie 15: Dotyczy Załącznik nr 6 Umowa Nr DAZ.26.034. ... . 2014 - wzór § 10 ust. 1. Lit d)**

Wnosimy o zmianę brzmienia na następujące:

„za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy w wysokości 10% od niezrealizowanej części umowy”.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę brzmienia § 10 ust. 1. Lit d) wzoru umowy na: „za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy w wysokości 10% od niezrealizowanej części umowy”.**

**Pytanie 16: Dotyczy – wzoru umowy § 7 ust. 5**

**Wzór umowy - § 7 ust. 5** – pozostaje w sprzeczności z art. 14 ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 14 Pzp w zw. z art. 5 w zw. z art. 353<sup>1</sup> w zw. z art. 552 Kodeksu Cywilnego). Zamawiający powołanym zapisem dokonał jednostronnego, nieuzasadnionego ograniczenia praw wykonawcy, przynależnych w przypadku niewykonania zobowiązania przez Zamawiającego, ponieważ pomimo opóźnień w zapłacie części dostarczonego zamówienia Wykonawca zobowiązany jest do realizacji kolejnych zamówień. Zamawiający w omawianym ustępie zabezpieczył niejako Wykonawcę w przypadku nieuregulowania przez Zamawiającego płatności w wyznaczonym terminie poprzez prawo naliczenia odsetek w wysokości odsetek ustawowych. Taki zapis jest w rzeczywistości fikcją, ponieważ oczywiście daje możliwość naliczenia odsetek, ale nie daje gwarancji ich otrzymania i dalej nakłada na wykonawcę obowiązek dostaw kolejnych partii towaru. Brak możliwości odmowy dostawy towaru w przypadku zadłużenia Zamawiającego, doprowadza do sytuacji w której Wykonawca wbrew swojej woli naraża się na poważne straty, a dodatkowo staje się kredytodawcą Zamawiającego. Powyższa sytuacja mogłaby mieć wpływ na istnienie płynności finansowej Wykonawcy. Niemniej jednak mając na uwadze szczególną pozycję Zamawiającego nie tylko w stosunku prawnym ale też gospodarczym i społecznym oraz posiadanie przez niego szeregu uprawnień dotyczących zabezpieczenia interesu publicznego wynikających wprost z ustawy Pzp, zbędne wydaje się sformułowanie zawarte w **§ 7 ust. 5 wzoru umowy**. Dodatkowo taki zapis wzoru umowy budzi wątpliwości co do intencji Zamawiającego w zakresie terminowych zapłat (tak jakby Zamawiający z góry miał w zamiarze niepłacenie). Brak możliwości wstrzymania dostaw i ewentualnego odstąpienia od umowy przez Wykonawcę w przypadku braku zapłaty za dostarczoną część zamówienia drastycznie ogranicza już i tak ograniczone prawa Wykonawcy. Wykonawca jednocześnie mając na względzie specyfikę działalności Zamawiającego i rozumiejąc potrzebę zabezpieczenia regularnych dostaw, nie uchyla się od deklaracji rzetelnego wypełniania obowiązków wykonawcy jak i zaakceptowania zapisów nakładających na wykonawców kar umownych. W kontekście powyższego wykonawca zwraca się zapytaniem czy Zamawiający wykreśli ustęp **5 § 7 wzoru umowy**, ewentualnie, mając na względzie dobro i interes publiczny, czy Zamawiający zgadza się dodać do powyższego ustępu termin opóźnienia (30, 60, 90 dni lub inne), po którym wykonawca będzie mógł zaprzestać dostaw, np. po zdaniu pierwszym dopisać sformułowanie: „*chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie za dostarczony towar przekracza 60 dni?*”

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 17: Dotyczy – wzoru umowy § 8 ust. 2 pkt. 8**

**wzór umowy - § 8 ust. 2 pkt. 8** – Zamawiający dopuszcza ograniczenie zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, nie wskazując, rzeczywistego gwarantowanego zakresu zamówienia, który zostanie zrealizowany na podstawie niniejszej umowy. Brak wskazania ograniczenia ilościowego, może doprowadzić do sytuacji, że w okresie obowiązywania umowy Zamawiający zamówi np. tylko 10% ilości asortymentu zaoferowanego przez Wykonawcę w ofercie przetargowej. Tak sformułowany zapis powoduje, iż Wykonawca nie jest w stanie prawidłowo określić ceny jednostkowej oferowanych produktów. Jaka minimalną ilość asortymentu (określoną procentowo) Zamawiający zamierza zamówić w okresie trwania umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający określił ilości na okres 12 miesięcy wg dotychczasowego zużycia dopuszczając możliwość przedłużenia ich realizacji do czasu wykorzystania ilościowego i wartościowego jednak nie dłużej niż 3 lata od daty zawarcia umowy.**

**Pytanie 18: Dotyczy Części 2 poz. 1**

Czy Zamawiający na potwierdzenie braku zawartości ftalanów w przyrządzie do przetaczania płynów infuzyjnych wymaga dołączenia do oferty oświadczenia Producenta o zastosowanym przez niego plastyfikatorze oraz dołączenie karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dołączenia do oferty oświadczenia Producenta o zastosowanym przez niego plastyfikatorze oraz dołączenie karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego.**

**Część 2, poz. 2.**

Czy Zamawiający wymaga aby przyrządy do transfuzji pozbawione były ftalanów? Ftalany (DEHP) są sklasyfikowane jako substancje mutagenne i szkodliwe. W związku z tym, zgodnie ze stanowiskiem Ministra Zdrowia, należy zastępować ftalany (DEHP) innymi wypełniaczami.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrządy do transfuzji pozbawione ftalanów.**

Na potwierdzenie, że przyrządy nie zawierają ftalanów (DEHP) wymagane jest oświadczenie Producenta o zastosowanym przez niego plastyfikatorze oraz dołączenie karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dołączenia do oferty oświadczenia Producenta o zastosowanym przez niego plastyfikatorze oraz dołączenie karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego.**

**Część 2, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze do pomp infuzyjnych o długości 200 cm lub 250 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przedłużacze do pomp infuzyjnych o długości 250 cm.**

**Część 2, poz. 6, 7, 8**

Czy Zamawiający wymaga aby przedłużacze do pomp infuzyjnych pozbawione były ftalanów? Ftalany (DEHP) są sklasyfikowane jako substancje mutagenne i szkodliwe. W związku z tym, zgodnie ze stanowiskiem Ministra Zdrowia, należy zastępować ftalany (DEHP) innymi wypełniaczami.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przedłużacze do pomp infuzyjnych pozbawione ftalanów.**

Na potwierdzenie, że przedłużacze nie zawierają ftalanów (DEHP) wymagane jest dołączenie oświadczenia Producenta o zastosowanym przez niego plastyfikatorze oraz dołączenie karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dołączenie do oferty oświadczenia Producenta o zastosowanym przez niego plastyfikatorze oraz dołączenie karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego.**

**Pytanie 19: Dotyczy Części 40**

**Część 40, poz. 1 - 22**

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie rurki intubacyjne pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część 40, poz. 10 - 22**

Czy zamawiający wymaga, aby rurki intubacyjne z mankietem posiadały na baloniku kontrolnym wydrukowany rozmiar i nazwę producenta w celu łatwiejszej identyfikacji produktu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne z mankietem posiadające na baloniku kontrolnym wydrukowany rozmiar i nazwę producenta w celu łatwiejszej identyfikacji produktu.**

**Pytanie 20 : Dotyczy Części 47**

**Część 47, poz.1 - 9**

Czy Zamawiający wymaga, aby rurki Guedel'a wykonane były z termoplastycznego tworzywa, ułatwiającego dopasowanie rurki do dróg oddechowych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki Guedel'a wykonane z termoplastycznego tworzywa, ułatwiającego dopasowanie rurki do dróg oddechowych.**

**Pytanie 21 : Dotyczy Części 5**

**Poz. 1** - proszę o dopuszczenie koreczków do kaniul pakowanych pojedynczo, ale umieszczonych na blisterze po 4 szt. przy czym blister posiada perforację.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza koreczki do kaniul pakowane pojedynczo, ale umieszczone na blisterze po 4 szt. przy czym blister posiada perforację.**

**Poz. 3 -7** - proszę o dopuszczenie kaniul dożylnych wykonanych z teflonu FEP z portem bocznym zamykanym koreczkiem, z komorą wypływu w porcie głównym wyposażoną w **zawór anty-zwrotny** ułatwiający wizualizację prawidłowości wkłucia, widocznych w RTG, ze skrzydełkami, sterylnych, z fabrycznym oznaczeniem przepływu na opakowaniu jednostkowym, rozmiar kodowany kolorem. W wymaganiach rozmiarach.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie wykonane z teflonu FEP z portem bocznym zamykanym koreczkiem, z komorą wypływu w porcie głównym wyposażoną w zawór anty-zwrotny ułatwiający wizualizację prawidłowości wkłucia, widocznych w RTG, ze skrzydełkami, sterylnych, z fabrycznym oznaczeniem przepływu na opakowaniu jednostkowym, rozmiar kodowany kolorem. W wymaganiach rozmiarach.**

**Poz. 9** - proszę o dopuszczenie kranika trójdrożnego sterylnego z przedłużaczem o długości 30 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 22 : Dotyczy Części 7**

**Poz.1** - proszę o dopuszczenie cewnika Foleya 100% silikonu o rozmiarze CH 8.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 23 : Dotyczy Części 5**

- czy zamawiający w pakiecie 5 pozycji 3-7 może sprecyzować czy kaniule mają posiadać dodatkowy port iniekcyjny zabezpieczony standardowym samo domykającym się korkiem portu górnego czy korkiem zamykającym w systemie click

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule posiadające dodatkowy port iniekcyjny zabezpieczony standardowym samo domykającym się korkiem portu górnego czy korkiem zamykającym w systemie click.**

- czy zamawiający w pakiecie 5 pozycji nr 8 oczekuje kranika ze standardowym trójramiennym pokrętle i wyczuwalnym identyfikatorem pozycji otwarty/zamkniętysterylny j.u.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kranik ze standardowym trójramiennym pokrętle z podtrzymaniem pozostałych zapisów SIWZ.**

**Pytanie 24 : Dotyczy Części 29**

- czy zamawiający w pakiecie 29 dopuści filtry sterylizowane tlenkiem etylenu?, gdyż sterylizowane radiacyjnie posiada tylko jedna firma, co uniemożliwia złożenie ofert innym firmom, a nie wpływa to w żaden sposób na jakość sprzętu.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 25 : Dotyczy Części 35**

- czy zamawiający w pakiecie 35 pozycji 1 dopuści Cewnik pediatryczny dwuświatłowy, długości 6 cm i średnicy wew. Świąteł 2x22G, w skład którego wchodzi:

- 1 dwuświatłowy cewnik 3 F
- 1 igłę do nakłucia, 22G
- 1 krótka I.V. kaniula 24G
- 1 prosty przewodnik wykonany z nitinolu
- 2 dylatory 3 Fr o długości 3 i 5 cm
- 1 podwójne skrzydełko mocujące
- 2 zatyczki
- 1 skalpel
- 1 5ml strzykawka

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

- czy zamawiający w pakiecie 35 pozycji 2 dopuści Cewnik pediatryczny dwuświatłowy, o długości 8 cm i średnicy wew. Świąteł 2x22G w skład którego wchodzi:

- 1 dwuświatłowy cewnik
- 1 igłę do nakłucia, 22G
- 1 krótka I.V. kaniula 24G
- 1 prosty przewodnik wykonany z nitinolu
- 2 dylatory 3 Fr o długości 3 i 5 cm
- 1 podwójne skrzydełko mocujące
- 2 zatyczki
- 1 skalpel
- 1 5ml strzykawka

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

- czy zamawiający w pakiecie 35 pozycji 3 dopuści Cewnik pediatryczny dwuświatłowy, o długości 12,5 cm i średnicy wew. Świąteł 2x22G w skład którego wchodzi:

- 1 dwuświatłowy cewnik
- 1 igłę do nakłucia, 22G
- 1 krótka I.V. kaniula 24G
- 1 prosty przewodnik wykonany z nitinolu
- 2 dylatory 3 Fr o długości 3 i 5 cm
- 1 podwójne skrzydełko mocujące
- 2 zatyczki
- 1 skalpel
- 1 5ml strzykawka

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

- czy zamawiający w pakiecie 35 pozycji 4 dopuści Cewnik pediatryczny trójświatłowy, 5.5Fr, o średnicy wew. światła 2x21G i 1x19G o długości 8 cm, w skład którego wchodzi:

- cewnik trzyświatłowy z klipsami umożliwiającymi zamknięcie światła
- krótka kaniula 22G, 25mm
- igła echogeniczna 21G, 40mm
- przewodnik nitinolowy typu „J”
- 2 dylatory 6Fr o długości 3 i 5cm

- skrzydełka mocujące
- skalpel
- strzykawka 5 ml

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Cewnik pediatryczny trójświatłowy, 5.5Fr, o średnicy wew. światła 2x21G i 1x19G o długości 8 cm, w skład którego wchodzi:**

- cewnik trzyświatłowy z klipsami umożliwiającymi zamknięcie światła
- krótka kaniula 22G, 25mm
- igła echogeniczna 21G, 40mm
- przewodnik nitinolowy typu „J”
- 2 dylatory 6Fr o długości 3 i 5cm
- skrzydełka mocujące
- skalpel
- strzykawka 5 ml

**- czy zamawiający w pakiecie 35 pozycji 5 dopuści Cewnik pediatryczny trójświatłowy, 5.5 Fr, o średnicy wew. światła 2x21G i 1x19G o długości 12,5 cm w skład którego wchodzi:**

- cewnik trzyświatłowy z klipsami umożliwiającymi zamknięcie światła
- krótka kaniula 22G, 25mm
- igła echogeniczna 21G, 40mm
- przewodnik nitinolowy typu „J”
- 2 dylatory 6Fr o długości 3 i 5cm
- skrzydełka mocujące
- skalpel
- strzykawka 5 ml

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Cewnik pediatryczny trójświatłowy, 5.5 Fr, o średnicy wew. światła 2x21G i 1x19G o długości 12,5 cm w skład którego wchodzi:**

- cewnik trzyświatłowy z klipsami umożliwiającymi zamknięcie światła
- krótka kaniula 22G, 25mm
- igła echogeniczna 21G, 40mm
- przewodnik nitinolowy typu „J”
- 2 dylatory 6Fr o długości 3 i 5cm
- skrzydełka mocujące
- skalpel
- strzykawka 5 ml

#### **Pytanie 26 : Dotyczy Części 56**

**- czy zamawiający w pakiecie nr 56** dopuści wszczepialny port tytanowy o wysokości maksymalnej 11 mm, ciężarze max. 10,5 g z odłączalnym cewnikiem silikonowym o długości 60 cm w rozmiarze 6,6F do 9,6F z zestawem do wprowadzania. Membrana silikonowa wytrzymała do 3000 nakłuć. Odpowiedni zarówno do dostępu obwodowego jak i centralnego. Kontrastujący w rtg cewnik z mankietem do żywienia pozajelitowego, podawania leków, antybiotyków i chemioterapii, posiadający rękaw zapobiegający załamywaniu się. Kompatybilny z rezonansem magnetycznym i tomografią komputerową, oznaczenie co 1 cm. W skład zestawu wchodzi:

- 1- Port tytanowy
- 2- 1 cewnik silikonowy
- 3- 1 urządzenie do podnoszenia żył
- 4- łącznik cieniujący w RTG do przymocowania cewnika
- 5- igła prosta ze ścięciem Hubera 22G 25 mm
- 6- Igła Hubsite (22G x 20mm) ze ścięciem Hubera , przedłużką i zaciskiem
- 7- Rozrywalny Desilet + strzykawka
- 8- Igła do tunelizacji

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 27 -dot. Pakietu nr 31-** Zgłębniki do żywienia dojelitowego

Zwracamy się z pytaniem czy nie doszło do pomyłki pisarskiej gdyż w **pozycji nr 1 i 2** Zamawiający wymaga tego samego produktu w tym samym rozmiarze?

**Odpowiedź: Nastąpiła omyłka pisarska. W poz. 2. winien być rozmiar CH 10.  
Za omyłkę przepraszamy.**

**Pytanie 28- dot. Pakietu nr 42-** Rurki intubacyjne 3  
Dotyczy **pozycja 1-7**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rurek intubacyjnych zbrojonych wykonanych z termoplastycznego PCV pokrytych wewnątrz tworzywem Satin Slip ułatwiającym wprowadzanie cewnika do odsysania i przewodnicy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne zbrojone wykonane z termoplastycznego PCV pokryte wewnątrz tworzywem Satin Slip ułatwiającym wprowadzanie cewnika do odsysania i przewodnicy.**

**Pytanie 29 -dot. Pakietu nr 42-** Rurki intubacyjne 3

Dotyczy **pozycja 1-7**

Czy Zamawiający będzie wymagał aby rurka była dostarczana z przewodnicą w zestawie, na takich rurkach Zamawiający pracuje obecnie.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurkę dostarczaną z przewodnicą w zestawie.**

**Pytanie 30-dot. Pakietu nr 30 poz. 1-3**

**Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający będzie wymagał filtrów sterylnych..**

Przez wiele lat Zamawiający pracował na filtrach sterylnych, które jako jedyne w sposób 100% gwarantują bezpieczeństwo i pewność. Ma to szczególne znaczenie w przypadku leczenia pacjentów gdyż osłabiony chorobą ich system odporności może sobie nie poradzić w walce z drobnoustrojami.

**ŻADEN** produkt mikrobiologicznie czysty nie daje pełnej gwarancji bezpieczeństwa, bo może zawierać formy przetrwalnikowe wirusów i bakterii → MHRA Raport 31/03/2005 skażone obwody oddechowe bakteriami Pseudomonas

Zamawiający wymagając w SIWZ filtrów sterylnych nie ogranicza zasady uczciwej konkurencji tylko zwiększa bezpieczeństwo swoich pacjentów do czego ma obowiązek i prawo.

Prosimy o wymóg sterylności w pakiecie nr 30 pozycje 1-3.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtry sterylne.**

**Pytanie 31-dot. Pakietu nr 38-** Akcesoria anestezyjologiczne

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający będzie wymagał w pozycji 1 martwej przestrzeni sterylnej? W pozycji nr 2 wymagany jest sterylny łącznik .

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 32 -dot. Części 56**

Czy Zamawiający, w części 56, dopuści możliwość zaferowania portów do prowadzenia długotrwałej chemioterapii, z możliwością podaży kontrastu pod wysokim ciśnieniem, wykonanymi z wysokiej jakości tworzywa sztucznego, z komorą tytanową (dostępna wersja standardowa i niskoprofilowa), wyposażonymi w cewniki poliuretanowe (z potwierdzoną oświadczeniem producenta możliwością dokonywania naświetleń), spełniającymi pozostałe wymagania z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie portów do prowadzenia długotrwałej chemioterapii, z możliwością podaży kontrastu pod wysokim ciśnieniem, wykonanymi z wysokiej jakości tworzywa sztucznego, z komorą tytanową (dostępna wersja standardowa i niskoprofilowa), wyposażonymi w cewniki poliuretanowe (z potwierdzoną oświadczeniem producenta możliwością dokonywania naświetleń), spełniającymi pozostałe wymagania z SIWZ.**

**Pytanie 33 -dot. Części 71**

Czy Zamawiający, w części nr 71, zaakceptuje złożenie oferty z foliami operacyjnymi w rozmiarach nieznacznie odbiegających od wymaganych w SIWZ tj. 15x27cm dla poz. 1, 40x40cm dla poz. 2 oraz 60x80cm dla poz. 3, szczególnie scharakteryzowanymi w załączonych materiałach?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie oferty z foliami operacyjnymi w rozmiarach nieznacznie odbiegających od wymaganych w SIWZ tj. 15x27cm dla poz. 1, 40x40cm dla poz. 2 oraz 60x80cm dla poz. 3, szczególnie scharakteryzowanymi w załączonych materiałach z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.**

**Pytanie 34 - dotyczy pakietu 71 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 15x27 cm przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza folię w rozmiarze 15x27 cm przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ.**

**Pakiet 71 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 40x41 cm przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza folię w rozmiarze 40x41 cm przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ.**

**Pakiet 71 pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 56x82 cm przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza folię w rozmiarze 56x82 cm przy zachowaniu pozostałych wymogów SIWZ**

**Pytanie - 35 -dot. Części nr 39**

Czy Zamawiający miał na myśli w **Części Nr 39 poz. 4** szczoteczki do pobierania wymazów odpowiadające aktualnym wymaganiom Ministerstwa Zdrowia i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Czy Zamawiający w **Części Nr 39 poz. 3** wymaga aby opakowanie ze szczotką zawierało pilniczek do czyszczenia paznokci?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie ze szczotką zawierającą pilniczek do czyszczenia paznokci.**

**Pytanie - 36 -dot. Część 1 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,45 x13mm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część 1 poz.5**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowana co 0,5ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę skalowaną co 0,5ml.**

**Część 1 poz.6**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowaną co 1,0mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę skalowaną co 1,0mm.**

**Część 1 poz.14**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowaną co 2ml?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie – 37 -dot. Część 2 poz.7**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze o długości 2m lub o długości 2,5m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przedłużacze o długości 2,5m.**

**Pytanie - 38 -dot. Część 10 poz.4**

Czy Zamawiający dopuści worek sterylony?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza worek sterylony.**

**Pytanie - 39 -dot. Część 17 poz.1-7**

Czy Zamawiający dopuści dreny pakowane pojedynczo papier - folia?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie - 40 -dot. Część 19 poz.1-3**

Czy Zamawiający dopuści dreny lateksowe z dwoma otworami?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie - 41 -dot. Część 20 poz.7**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 200ml?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie - 42 -dot. Część 22 poz.16**

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 2m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki o długości 2m.**

**Pytanie - 43 -dot. Część 26 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw z kontrolą odsysania?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie - 44 -dot. Część 39 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę niesterylną?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szczoteczkę niesterylną.**

**Pytanie - 45 -dot. Część 40 poz.1-22**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby rurki były silikonowane?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki nie silikonowane.**



**Pytanie - 46 -dot. Część 42 poz.1-7**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby rurki były silikonowane?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki nie silikonowane.**

**Pytanie - 47 -dot. Część 82 poz.1-3**

Czy Zamawiający dopuści opaski o szerokości 50mm ± 1mm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie - 48 -dot. Część 84 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości minimalnej 295mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice o długości minimalnej 295mm.**

**Pytanie - 49 -dot. Części nr 74**

(dotyczy formularza asortymentowo-cenowego dla Części 74 – *Wkłady do strzykawki Angiomat*):

Prosimy o zweryfikowanie, określonej przez Zamawiającego w formularzu asortymentowo-cenowym dla Części 74 postępowania, ilości asortymentu, nabywanego w ramach poz. 1 i poz. 2 postępowania i jej ostateczne potwierdzenie.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Uzasadnienie:

Zwracamy uwagę, że Zamawiający określił, iż nabywać będzie po 2 (słownie: dwie) sztuki asortymentu z poz. 1 oraz poz. 2 w/w formularza, co stanowi o tym, że taka ilość sprzętu jednorazowego użytku do wstrzykiwacza kontrastu ANGIOMAT ILLUMENA, pozwoli Zamawiającemu na wykonanie badania dwóch Pacjentów. Wydaje się to rażąco niewystarczające, szczególnie wobec 12-miesięcznego okresu obowiązywania zawieranej ewentualnie umowy.

Nadmienić także należy, że wymaga ilość próbek – przy obecnym zapotrzebowaniu Zamawiającego w ramach poz. 1 i 2 Części 74 – stanowi 50% zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia próbek do poz. 1, 2.**

**Pytanie - 50 -dot. - wzoru umowy nr DAZ.26.034. ... .2014, załącznik nr 6 do SIWZ)**

Odnosząc się do treści § 7 pkt. 6 – 10 wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ) wnioskujemy o ich wykreślenie w całości.

Uzasadnienie:

Zamawiający, będąc jedną z równoprawnych stron umowy, nie ma podstawy prawnej do narzucania obowiązku zapłaty przez Wykonawcę kary umownej, w sytuacji niezwiązanej z wykonaniem przedmiotu zamówienia.

Zamawiający nie ma także prawa do wykorzystania instytucji kary umownej w sposób sprzeczny z funkcją, jaką powinna ona pełnić w ramach stosunku cywilnoprawnego oraz w sposób sprzeczny z zasadami współżycia społecznego.

Kara umowna może być zastrzegana w związku z konkretnymi uchybieniami w zakresie wykonania głównego przedmiotu umowy (np. zwłoka w dostawie, braki ilościowe lub jakościowe przedmiotu zamówienia) i tylko w takim wypadku kara umowna zastępuje odszkodowanie należne Zamawiającemu.

Kara umowna ma zabezpieczać interes Zamawiającego i ma ona mobilizować Wykonawcę do prawidłowego wykonania zamówienia publicznego, jednak kara umowna nie może stanowić ograniczenia praw Wykonawcy i pozbawiać go, podczas realizacji zamówienia, możliwości korzystania z potencjału finansowego podmiotów trzecich, ani też nie może ona ograniczać prawa Wykonawcy do dochodzenia należnego mu wynagrodzenia.

Działania, do jakich w ramach obecnych zapisów § 8 ust. 1c oraz § 11, ust. 1 – 8 Wzoru Umowy pragnie sobie zastrzec prawo Zamawiający, mają na celu karanie Wykonawców za czynności podejmowane przez nich, których celem ma być zabezpieczenie i odzyskanie przez nich ich własnych środków finansowych, po prawidłowym i rzetelnym wykonaniu przez nich zobowiązania wynikającego z Umowy.

Wspomiane powyżej działania Zamawiającego są nieuzasadnione prawnie i merytorycznie i stanowią one o naruszeniu przez Zamawiającego szeregu przepisów prawnych, w tym: art. 14 Pzp oraz art. 139 ust. 1 Pzp w zw. z art. 483 § 1 kodeksu cywilnego w zw. z art. 351.1 kc oraz w zw. z art. 5 kc.

Przypominamy, że kara umowna (odszkodowanie umowne) jest dodatkowym zastrzeżeniem umownym, wedle którego naprawienie szkody wynikłej z niewykonania, lub nienależytego niewykonania zobowiązania niepieniężnego nastąpi przez zapłatę określonej sumy pieniężnej. Kara umowna ma charakter akcesoryjny w tym znaczeniu, że jej zaostrenie jest wiążące dla stron tylko wówczas, gdy związane są zobowiązaniem, którego niewykonania, względnie nienależytego wykonania, kara dotyczy. Ze względu na wskazaną wyżej funkcję kara umowna zwykle zastrzegana jest w związku z konkretnymi uchybieniami w zakresie wykonania głównego przedmiotu umowy, więc jeśli kara umowna nie ma stanowić zabezpieczenia należytego wykonania umowy, to jej uwzględnienie przez Zamawiającego stanowi o pogwałceniu zasad współżycia społecznego.

Zgodzić się należy z poglądem, iż Zamawiający jako gospodarz postępowania ma prawo użyć dozwolonych przepisami prawa środków zabezpieczających jego interes, co jest szczególnie istotne w przypadku wydatkowania środków publicznych. Opóźnienie w realizacji przedmiotu zamówienia, niewykonanie umowy lub jej nienależyte wykonanie mogą skutkować dla Zamawiającego poważnymi konsekwencjami. Jednakże wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia

publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kary umownej, która byłaby należna niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 353.1 kc granice swobody umów.

Powyższe potwierdza aktualne orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej, gdzie Izba, rozpatrując podobny przypadek (sygn. akt KIO 2397/13) nakazała Zamawiającemu usunięcie zapisów dotyczących kar umownych niezwiązanych z przedmiotem zamówienia, stwierdzając, że „ naruszenie przez Zamawiającego art. 139 ust. 1 ustawy Pzp w zw. z art. 353.1 i art. 5 kc może mieć istotny wpływ na wynik prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia”. Co więcej, zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 25 października 2013 roku, sygn. akt. KIO 2397/13 nakazującym Zamawiającemu usunięcie postanowień dotyczących kar umownych niezwiązanych z przedmiotem zamówienia, skład orzekający Izby uznał, że „(...) kary umowne zastrzeżone przez Zamawiającego nie mają żadnego związku z uchybieniami Wykonawcy w wykonaniu przedmiotu zamówienia oraz że kary umowne niezwiązane z przedmiotem zamówienia zastrzeżone przez Zamawiającego należy uznać za przekroczenie przez Zamawiającego przysługującego mu, co do zasady, uprawnienia do kształtowania postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego.”

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 27 marca 2014 roku, sygn. akt KIO 487/14 (gdzie: „Izba podzieliła w całej rozciągłości stanowisko wyrażone w wyroku Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 25 października 2013 roku Sygn. akt. KIO 2397/13, w którym Izba w analogicznym stanie faktycznym uznała za niedopuszczalne zastrzeżenie kar umownych niezwiązanych z uchybieniami wykonawcy w wykonaniu przedmiotu zamówienia, wskazując że stanowią one przekroczenie przysługującego zamawiającemu uprawnienia do kształtowania postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego.”): „Zastrzeżenie kar umownych w sytuacji, gdy zamawiający spóźnia się z zapłatą wynagrodzenia i sankcjonowanie podejmowania przez wykonawcę prób zmierzających do odzyskania wierzytelności, jest zdaniem Izby sprzeczne z zasadami współżycia społecznego i stanowi nadużycie przez zamawiającego jego prawa podmiotowego do kształtowania postanowień umowy”

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z wzoru umowy w § 7 ust. 8 i 9. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie - 51-dot. -Część 26, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do odsysania wydzieliny z drzewa oskrzelowego o pojemności 80ml?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie - 52-dot.- Część 76**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie przedmiotu zamówienia z terminem dostawy 14 dni od daty otrzymania zamówienia w zakresie części nr 76?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na oferowanie przedmiotu zamówienia z terminem dostawy 14 dni od daty otrzymania zamówienia w zakresie części nr 76**

**Pytanie - 53-dot CZEŚĆ NR 52**

**Poz. nr 2** czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania worka stomijnego niesterylnego?

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyłączenie w/w pozycji z Części nr 52 i utworzenie z niej odrębnej części zamówienia. Proponowane przez nas rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania, a Państwu umożliwi wybór najkorzystniejszej oferty w zakresie dostaw worków stomijnych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie - 54-dot CZEŚĆ NR 68**

**Poz. nr 5-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania rękawa siatkowego o długości 11,6 mb, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania rękawa siatkowego o długości 11,6 mb, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości .**

**Pytanie - 55-dot CZEŚĆ NR 5**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wyposażonych w zastawkę antyzwrotną, która spełnia tą samą funkcjęco filtr hydrofobowy.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule wyposażone w zastawkę antyzwrotną, która spełnia tą samą funkcję co filtr hydrofobowy.**

**Pytanie – 56 -Dotyczy CZEŚCI 39 – DROBNY SPRZĘT MEDYCZNY**

Czy Zamawiający dopuści sterylne wzierniki ginekologiczne produkcji włoskiej w rozmiarach wg standardu europejskiego, gdzie rozmiar :

XS odpowiada rozmiarowi S

S odpowiada rozmiarowi S/M

M odpowiada rozmiarowi M

L odpowiada rozmiarowi L

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sterylne wzierniki ginekologiczne produkcji włoskiej w rozmiarach wg standardu europejskiego, gdzie rozmiar :**

**XS odpowiada rozmiarowi S**  
**S odpowiada rozmiarowi S/M**  
**M odpowiada rozmiarowi M**  
**L odpowiada rozmiarowi L**

**Pytanie – 57-Dotyczy CZĘŚCI 80 – Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego, zgłębniki do tamowania krwotoków z jamy nosowej**

Pozycja 4

Czy nie zaistniała oczywista pomyłka i Zamawiający wymaga Zgłębnika do tamowania krwotoków z jamy nosowej – w dwóch odmianach LiP przeznaczonych do zakładania w lewej lub prawej komorze jamy nosowej, zbudowany z rurki o przekroju owalnym, ze skośnym ścięciem z jednej strony, uciskowy pęcherz lateksowy z zaworkiem zwrotnym, pęcherzyk kontrolny, przewód, tasiemka bawełniana, dolna część pęcherza grubsza, jałowy – **rozmiar mały 80 mm**

**Odpowiedź: Zaistniała pisarska omyłka. W poz. 4 winno być rozmiar mały .**

**Pytanie – 58- Dotyczy CZĘŚCI 1 – STRZYKAWKI, IGŁY DO INIEKCJI**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaofierowania w pozycji 2 Strzykawki j.u. do tuberkuliny sterylnej z załączoną igłą nie wtopioną w rozmiarze 0,5 x 16 mm w opakowaniu a` 100 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie – 59 -Dot. pak. 29**

1. Czy Zamawiający dopuści filtry bez zacisków na drenach, drenami około 10 cm przed i 5 cm za filtrem, o objętości wypełnienia 0,4 ml, sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

2. Czy Zamawiający oczekuje od Wykonawcy produktów bezpiecznych – posiadających barwne kodowanie obudowy (różne kolory dla filtrów przeznaczonych do płynów oraz żywienia)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty bezpieczne– posiadające barwne kodowanie obudowy (różne kolory dla filtrów przeznaczonych do płynów oraz żywienia).**

**Pytanie – 60-Dot. pak. 56**

1.Czy Zamawiający dopuści port różniący się względem SIWZ poniższymi parametrami:

- w przypadku portu niskoprofilowego membrana pozwalająca na dokonanie 1500 wkłuć
- cewnik poliuretanowy dostępny w rozmiarach (średnica wewnętrzna x zewnętrzna): 1 mm x 1,9 mm lub 1,6 mm2,6 mm
- okrągła komora portu
- wysokość portu – maksymalnie 14,7 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza port różniący się względem SIWZ poniższymi parametrami:**

- w przypadku portu niskoprofilowego membrana pozwalająca na dokonanie 1500 wkłuć
- cewnik poliuretanowy dostępny w rozmiarach (średnica wewnętrzna x zewnętrzna): 1 mm x 1,9 mm lub 1,6 mm2,6 mm
- okrągła komora portu

2. Czy Zamawiający oczekuje portów do podaży w TK, które w celu łatwej identyfikacji posiadają oznaczenie CT na membranie widoczne w promieniowaniu RTG?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza porty do podaży w TK, które w celu łatwej identyfikacji posiadają oznaczenie CT na membranie widoczne w promieniowaniu RTG.**

3. Czy Zamawiający oczekuje, aby zestaw zawierał tępą igłę do wypełnienia cewnika w trakcie procedury zakładania portu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw zawierający tępą igłę do wypełnienia cewnika w trakcie procedury zakładania portu.**

**Pytanie – 61 -Dot. Wzoru umowy-§ 7 ust 3**

Czy w § 7 ust 3 Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie terminu płatności za fakturę liczonego od daty dostawy towaru oraz dokona modyfikacji poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznają się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie – 62 -Dot. Wzoru umowy -§ 10 ust. 1 pkt a) i b)**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 10 ust. 1 pkt a) i b)

a) Za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w§ 4 ust. 2 każdorazowo karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto **opóźnionego przedmiotu** dostawy za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego przedmiotu dostawy**

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

- b) Za opóźnienie w wykonaniu obowiązku określonego w §6 ust 2 karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego.**

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie – 63- dot. Części 56**

**Część 56** – port żylny: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie portu żylnego o kształcie spłaszczonej kropli, o małym kącie opadania ścianek bocznych ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie portu żylnego o kształcie spłaszczonej kropli, o małym kącie opadania ścianek bocznych .**

**Część 56** – port żylny: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania portu żylnego z silikonowymi zakończeniami umożliwiającymi przysycie portu w celu zabezpieczenia go przed przekręceniem a jednocześnie zapobiegającymi przerastaniu portu tkanką ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie portu żylnego z silikonowymi zakończeniami umożliwiającymi przysycie portu w celu zabezpieczenia go przed przekręceniem a jednocześnie zapobiegającymi przerastaniu portu tkanką .**

**Część 56** – port żylny: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie portu wraz z akcesoriami pakowanego razem z zestawem do przetoczeń z igłą Hubera ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie portu wraz z akcesoriami pakowanego razem z zestawem do przetoczeń z igłą Hubera .**

**Pytanie – 64- dot. Części 2**

**Dot. Pakietu 2 poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane aparaty do infuzji powinny posiadać dwuczęściową komorę kroplową, gdzie dolna część komory powinna być elastyczna o porównywalnej wielkości do sztywnej górnej części komory, oddzielona specjalnym pierścieniem stabilizującym, ułatwiającym wygodny uchwyt i wkłucie w pojemniki z płynami infuzyjnymi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aparaty do infuzji posiadające dwuczęściową komorę kroplową, gdzie dolna część komory powinna być elastyczna o porównywalnej wielkości do sztywnej górnej części komory, oddzielona specjalnym pierścieniem stabilizującym, ułatwiającym wygodny uchwyt i wkłucie w pojemniki z płynami infuzyjnymi.**

**Dot. Pakietu 2 poz. 4**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na przyrząd do przetoczeń z możliwością pomiaru OCZ ze skalą wykonaną z odpornego na złamanie plastiku i dokładności pomiaru od +35 do -15cm H□O lub inną wskazaną przez Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na przyrząd do przetoczeń z możliwością pomiaru OCZ ze skalą wykonaną z odpornego na złamanie plastiku i dokładności pomiaru od +35 do -15cm H□O .**

**Pytanie – 65- dot. Części 5**

**Dot. Pakietu 5 poz. 3-7**

Czy oferowane kaniule dożylnie powinny posiadać koreczek zabezpieczający luer-lock z trzpieniem wewnętrznym położonym ze względu na pełną aseptykę użytkowania poniżej krawędzi korka?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie posiadające koreczek zabezpieczający luer-lock z trzpieniem wewnętrznym położonym ze względu na pełną aseptykę użytkowania poniżej krawędzi korka.**

**Dot. Pakietu 5 poz. 3-7**

Czy Zamawiający wymaga aby kaniule posiadały fabryczne oznaczenia o braku lateksu i PCV na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule posiadające fabryczne oznaczenia o braku lateksu i PCV na opakowaniu jednostkowym.**

**Dot. Pakietu 5 poz. 3-7**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycja 3-7 w celu prawidłowej identyfikacji RTG kaniul wymaga minimum czterech pasków radiocieniujących wtopionych w kaniulę?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza minimum cztery paski radiocieniujące wtopione w kaniulę.**

**Dot. Pakietu 5 poz. 8**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kraników trójdrożnych wyposażonych w optyczny i wyczuwalny indyktor pozycji otwarty – zamknięty wykonanych z materiału odpornego na działanie bardzo agresywnych leków (wykonany z poliamidu)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kraników trójdrożnych wyposażonych w optyczny i wyczuwalny indyktor pozycji otwarty – zamknięty wykonanych z materiału odpornego na działanie bardzo agresywnych leków (wykonany z poliamidu).**

**Pytanie – 66- dot. Części 10**

**Dot. Pakietu 10 poz. 3-4**

Czy ze względu na identyczną cenę worków sterylnych i niesterylnych /pojedynczo pakowanych/ Zamawiający dopuści do składania ofert w obu pozycjach na worki sterylne, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do składania ofert w obu pozycjach na worki sterylne, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.**

**Dot. Pakietu 10 poz. 3-4**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oferowane worki do dobowej zbiórki moczu powinny posiadać białą tylną ścianę co pozwala na pełną wizualizację gromadzonego moczu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowane worki do dobowej zbiórki moczu posiadające białą tylną ścianę co pozwala na pełną wizualizację gromadzonego moczu.**

**Dot. Pakietu 10 poz. 5**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania worków na mocz wyposażonych w port bezigłowy do pobierania próbek moczu z minimum dwoma zastawkami antyzwrtonymi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie worków na mocz wyposażonych w port bezigłowy do pobierania próbek moczu z minimum dwoma zastawkami antyzwrtonymi.**

**Dot. Pakietu 10 poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie zamkniętego systemu do godzinowej zbiórki moczu, sterylny, z płaskim portem bezigłowym, 2 zastawki antyzwrotne, minimum 2 wentylacyjne, hydrofobowe filtry antibakteryjne, dren odprowadzający zabezpieczony spiralą antyzałamaniową, worek 2000 ml skalowany co 100 ml z kranikiem spustowym typu T mocowanym ku górze w otwartej zakładce, komora pomiarowa 500 ml nad workiem z poziomą dźwignią 90 stopni pozwalającą na opróżnianie bez konieczności manewrowania komorą, ze skalą linearną, skalowanie wydzielonej komory kroplowej Pasteur'a co 1 ml od 1 do 40 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamknięty system do godzinowej zbiórki moczu, sterylny, z płaskim portem bezigłowym, 2 zastawki antyzwrotne, minimum 2 wentylacyjne, hydrofobowe filtry antibakteryjne, dren odprowadzający zabezpieczony spiralą antyzałamaniową, worek 2000 ml skalowany co 100 ml z kranikiem spustowym typu T mocowanym ku górze w otwartej zakładce, komora pomiarowa 500 ml nad workiem z poziomą dźwignią 90 stopni pozwalającą na opróżnianie bez konieczności manewrowania komorą, ze skalą linearną, skalowanie wydzielonej komory kroplowej Pasteur'a co 1 ml od 1 do 40 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby**

**Dot. Pakietu 10 poz. 6**

Czy worek do godzinowej zbiórki moczu ze względu na długi okres użytkowania powinien zabezpieczać system przed niebezpiecznym zaleganiem moczu poprzez zastosowanie dwuświatłowego drenu odprowadzającego oraz minimum dwóch filtrów hydrofobowych, wyrównujących ciśnienia w systemie i umiejscowionych w komorze pomiarowej oraz worku zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza worek do godzinowej zbiórki moczu zabezpieczający system przed niebezpiecznym zaleganiem moczu poprzez zastosowanie dwuświatłowego drenu odprowadzającego oraz minimum dwóch filtrów hydrofobowych, wyrównujących ciśnienia w systemie i umiejscowionych w komorze pomiarowej oraz worku zbiorczym?**

**Pytanie 67- dot. Części 15**

**Dot. Pakietu 15 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania drenów w rozmiarze 24 Chz dwoma rozszerzeniami lejkowymi, konektorem od strony ssaka z oznaczonymi miejscami do docięcia do krućca od 08 do 18mm - pakowany indywidualnie w wewnętrzną perforowany na całej powierzchni worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier z możliwością do docięcia?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Dot. Pakietu 15 poz. 2**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania drenów pakowanych indywidualnie w wewnętrzną perforowany na całej powierzchni worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier z możliwością do docięcia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie drenów pakowanych indywidualnie w wewnętrzny perforowany na całej powierzchni worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Dot. Pakietu 15 poz. 3**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania drenów ze wzmocnieniami zapobiegającymi zasysaniu na całej długości drenu ,rozmiar 24 CH, długość 210 cm pakowany w wewnętrzny, perforowany na całej powierzchni worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie drenów ze wzmocnieniami zapobiegającymi zasysaniu na całej długości drenu ,rozmiar 24 CH, długość 210 cm pakowany w wewnętrzny, perforowany na całej powierzchni worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier.**

**Dot. Pakietu 15 poz. 4**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania końcówki do odsysania z pola operacyjnego typu Yankauer (zagięta)w rozmiarze Ch 20-22 o długości 150-155mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie końcówki do odsysania z pola operacyjnego typu Yankauer (zagięta)w rozmiarze Ch 20-22 o długości 150-155mm.**

**Dot. Pakietu 15 poz. 5**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania końcówki do odsysania z pola operacyjnego typu pool (prosta) w rozmiarze Ch 20-22 o długości 170-175mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie końcówki do odsysania z pola operacyjnego typu pool (prosta) w rozmiarze Ch 20-22 o długości 170-175mm.**

**Pytanie 68- dot. Części 25**

**Dot. Pakietu 25 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania nebulizatora do podawania leku z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni , o pojemności 6 ml, skalowany z podziałką co 1 ml, średnia średnica nebulizowanych czastek (MMAD) 2,7 µm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie nebulizatora do podawania leku z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni , o pojemności 6 ml, skalowany z podziałką co 1 ml, średnia średnica nebulizowanych czastek (MMAD) 2,7 µm.**

**Dot. Pakietu 25 poz. 2**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania nebulizatora do podawania leku z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni , o pojemności 6 ml, skalowany z podziałką co 1 ml, średnia średnica nebulizowanych czastek (MMAD) 2,7 µm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie nebulizatora do podawania leku z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni , o pojemności 6 ml, skalowany z podziałką co 1 ml, średnia średnica nebulizowanych czastek (MMAD) 2,7 µm?**

**Pytanie 69 dot. Części 42**

**Dot. Pakietu 42 poz. 1-7**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rurki intubacyjnej zbrojonej prostej z mankietem o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu, z otworem Murphy'ego, posiadająca balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankieta (płaski przed wypełnieniem), nazwa producenta, średnica rurki i mankieta oraz rodzaj mankieta podany na baloniku kontrolnym lub korpusie rurki w miejscu widocznym po zaintubowaniu. Skala centymetrowa pomagająca określić głębokość intubacji wraz z oznaczeniem poziomu strun głosowych podana na korpusie rurki. Sterylnie pakowana, jednorazowa?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rurki intubacyjnej zbrojonej prostej z mankietem o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu, z otworem Murphy'ego, posiadająca balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankieta (płaski przed wypełnieniem), nazwa producenta, średnica rurki i mankieta oraz rodzaj mankieta podany na baloniku kontrolnym lub korpusie rurki w miejscu widocznym po zaintubowaniu. Skala centymetrowa pomagająca określić głębokość intubacji wraz z oznaczeniem poziomu strun głosowych podana na korpusie rurki. Sterylnie pakowana, jednorazowa.**

**Pytanie 70 - dot. Części 44**

**Dot. Pakietu 44 poz. 8-13**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rurki tracheostomijnej z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta typu SoftSeal z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz rodzaju i średnicy mankieta, wykonana z termoplastycznego PCW, posiadająca elastyczny,

przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiającą założenie bądź wymianę rurki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rurki tracheostomijnej z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankietu typu SoftSeal z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankietu (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz rodzaju i średnicy mankietu, wykonana z termoplastycznego PCW, posiadająca elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiającą założenie bądź wymianę rurki.

#### **Pytanie 71- dot. Części 57**

##### **Dot. Pakietu 57 poz. 4**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawu do drenażu klatki piersiowej jednorazowy, trzykomorowy posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2200 ml, wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, samouszczelniającym portem igłowym, posiadający automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Możliwość wyciszenia bez ingerencji w system centralnej próżni oraz autoregulacja intensywności „bąblowania”. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem metalową sprężyną?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu do drenażu klatki piersiowej jednorazowy, trzykomorowy posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2200 ml, wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, samouszczelniającym portem igłowym, posiadający automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Możliwość wyciszenia bez ingerencji w system centralnej próżni oraz autoregulacja intensywności „bąblowania”. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem metalową sprężyną.

#### **Pytanie 72- dot. Części 58**

##### **Dot. Pakietu 58 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania cewnika z trokarem do drenażu klatki piersiowej wykonany z gładkiego, odpornego na załamania PCV, z niebieską linią kontrastującą w promieniach Rtg na całej długości, z atraumatycznym uchwytem do kleszczy, z gładko wykończonymi otworami bocznymi i otwartym końcem, ze znacznikami głębokości co 2 cm, o długości 50cm, pakowany sterylnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

##### **Dot. Pakietu 58 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania cewnika z trokarem w rozmiarach 16Ch, 20Ch, 24Ch, 28Ch, 30Ch, 32Ch, 36Ch?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 73- dot. Części 60**

##### **Dot. Pakietu 60 poz. 1**

Czy Zamawiający poprzez określenie „Przyrząd typu minispik do przygotowywania i dzielenia leków cytostatycznych” ma na myśli aplikator z filtrem cząsteczkowym 5µm z mikrokolcem- z barwnym oznaczeniem i zatrzaskową zatyczką- zapewniającą maksymalną ochronę przed zanieczyszczeniami, logo producenta na wyrobie i opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

##### **Dot. Pakietu 60 poz. 1**

Czy przyrząd typu mini-spike powinien być wyposażony w zastawkę zapobiegającą przelewaniu się płynu z butelki po odłączeniu strzykawki ?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 74 dot. Części 68**

**Część 68, poz. 1-2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatkowego rękawa opatrunkowego, który w składzie zawiera 85% przędzy poliamidowej i 15% przędzy poliuretanowej, o długości 15mb w stanie swobodnym?

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 75 dot. Części 71**

**Część 71, poz. 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii w rozm. 45x28 cm lub 55x45 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie folii w rozm. 55x45 cm.**

**Część 71, poz. 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii w rozm. 60x90 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie folii w rozm. 60 x 90 cm.**

**Pytanie 76 dot. Części 86**

**Część 86, poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku do stabilizacji wkluc obwodowych, z portem, z dodatkowymi elementami, sterylny z włókniny w rozm. 5,8 x 8 cm lub 5 x 7,2 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opatrunku do stabilizacji wkluc obwodowych, z portem, z dodatkowymi elementami, sterylny z włókniny w rozm. 5,8 x 8 cm lub 5 x 7,2 cm**

**Pytanie 77- dot. treści umowy:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności na 30 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w zdaniu pierwszym w § 7 ust. 5 wzoru umowy dopisać słowa „, *chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni*”?

Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy. Zachowanie dotychczasowej treści § 7 ust. 5 wzoru umowy może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w niniejszym przetargu lub nawet skłonić niektórych wykonawców do rezygnacji ze złożenia oferty. Poza tym, skuteczność § 7 ust. 5 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana na podstawie np. art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 11 wzoru umowy zostały wykreślone słowa „*oraz jedną kopię*”?

Zapis w § 7 ust. 11 wzoru umowy o obowiązku dostarczenia wraz z towarem zarówno oryginału, jak i kopii faktury, wynika prawdopodobnie z pomyłki.

Zgodnie z art. 106g ust. 1 ustawy o podatku od towarów i usług, faktury wystawia się co najmniej w dwóch egzemplarzach, z których jeden otrzymuje nabywca, a drugi zachowuje w swojej dokumentacji podatnik dokonujący sprzedaży. Zamawiający otrzymuje zatem jeden egzemplarz faktury i nie jest mu potrzebna dodatkowo kopia.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

4. Zważywszy na treść § 8 ust. 1 pkt 8) i 11) oraz § 10 ust. 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedz na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów.

**Odpowiedz: Zamawiający określił ilości na okres 12 miesięcy wg dotychczasowego zużycia dopuszczając możliwość przedłużenia ich realizacji do czasu wykorzystania ilościowego i wartościowego jednak nie dłużej niż 3 lata od daty zawarcia umowy.**

5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 wzoru umowy został dodany podpunkt 13) o następującej (lub podobnej) treści: „*dopuszcza się zmianę cen jednostkowych asortymentu objętego umową w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%*”?



Dodanie powyższego podpunktu nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

6. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 1 lit. a) i b) wzoru umowy słowa „opóźnienie”, „opóźnienia” zostały zastąpione słowami „zwłokę”, „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzenie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 19 września 2011 r. KIO 1910/11, wykonawca może być obciążony karą umowną za wystąpienie tylko takich czynników, za które jest odpowiedzialny.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, *„mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”*. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 78 , dotyczy pakietu 30, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie filtra o objętości oddechowej od 300 – 1500 ml z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dającym wysoki stopień nawilżenia - do 36.8 mgH<sub>2</sub>O/L.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 79, dotyczy pakietu 30, poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie filtra z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dającym wysoki stopień nawilżenia - do 37.1 mgH<sub>2</sub>O/L.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 80, dotyczy pakietu 38, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie produktu mikrobiologicznie czystego.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 81-dot. Część nr 1, poz. 3-6**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy skala na cylindrze ma odpowiadać pojemności nominalnej strzykawki, jak w strzykawkach obecnie stosowanych w Państwa placówce?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część nr 1, poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 10ml skalowanych co 0,5ml, jak obecnie stosowane, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki 10ml skalowane co 0,5ml, jak obecnie stosowane, spełniające pozostałe parametry SIWZ.**

**Część nr 1, poz. 6**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20ml skalowanych co 1ml, jak obecnie stosowane, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki 20ml skalowane co 1ml, jak obecnie stosowane, spełniające pozostałe parametry SIWZ.**

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Część nr 1, poz. 7-10**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby strzykawki mogły być wykorzystywane do przygotowywania i podaży cytostatyków z dołączonym do oferty oświadczeniem producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby strzykawki wykorzystywane do przygotowywania i podaży cytostatyków mogły być z dołączonym do oferty oświadczeniem producenta.**

**Część nr 1, poz. 10**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20ml Luer-Lock skalowanych co 1ml, jak obecnie stosowane, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki 20ml Luer-Lock skalowane co 1ml, jak obecnie stosowane, spełniające pozostałe parametry SIWZ.**

**Pytanie nr 82- dot. Część nr 4, poz. 1-2**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kaniule mają być pakowane w sztywne opakowanie Tyvec pozbawione celulozy? Pragniemy nadmienić, iż zwykły papier medyczny może ulegać mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie może nie gwarantować pełnej sterylności produktu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule pakowane w sztywne opakowanie Tyvec pozbawione celulozy. Pragniemy nadmienić, iż zwykły papier medyczny może ulegać mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie może nie gwarantować pełnej sterylności produktu.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy na potwierdzenie materiału z jakiego wykonana jest kaniula Zamawiający będzie wymagał dołączenia do oferty oryginalnego katalogu producenta kaniuli, a nie dystrybutora?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 83- dot. Część nr 5, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych koreczków do kaniul luer-lock pakowanych indywidualnie (pojedynczo) po cztery sztuki na blistrze.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sterylne koreczki do kaniul luer-lock pakowane indywidualnie (pojedynczo) po cztery sztuki na blistrze.**

**Część 5, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezportowej 24G wykonanej z poliuretanu renomowanej firmy Becton Dickinson, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część 5, poz. 3-7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul renomowanej firmy Becton Dickinson wykonanych z PTFE, nieznaczonych radiologicznie, całkowicie widocznych w badaniu USG, z zastawką antyzwrotną w miejsce filtra hydrofobowego, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część 5, poz. 9**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kranik trójdrożny z przedłużaczem ma być wyposażony w dodatkowy dostęp do iniekcji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kranik trójdrożny z przedłużaczem wyposażony w dodatkowy dostęp do iniekcji.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przedłużacz w kranikach ma być wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksyloowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, wywołuje zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz jest podejrzewany o działanie rakotwórcze, a wykazując rozpuszczalność w lipidach obecnych w osoczu krwi, żywnieniu parenteralnym oraz nośnikach wielu leków, których infuzja może odbywać się przez wymienione produkty może dostawać się ich drogą do organizmu. Pragniemy nadmienić, iż produkty bez DEHP są powszechnie stosowane w systemach do infuzji, przyrządach do żywienia oraz innych produktach.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przedłużacz w kranikach wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksyloowych) DEHP.**

**Pytanie nr 84- dot. Część 7, poz. 1**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy do cewnika foley 100% silikon ma być fabrycznie dołączona w komplecie strzykawka z gliceryną, która jest odpowiednio przygotowana do napełnienia balonu i pozwala na zachowanie bezpieczeństwa pacjenta, nie podrażając kosztów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik foley 100% silikon z fabrycznie dołączoną w komplecie strzykawką z gliceryną, która jest odpowiednio przygotowana do napełnienia balonu i pozwala na zachowanie bezpieczeństwa pacjenta, nie podrażając kosztów.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewnik Foley` 100% silikon ma być przezroczysty?

**Odpowiedź: Tak. Cewnik Foley` 100% silikon ma być przezroczysty.**

3/ Zamawiający prosi o podanie bezpiecznego czasu utrzymania cewnika w drogach moczowych, czy wobec tego Zamawiający będzie wymagał cewnika 100 % silikon z możliwością utrzymania do 6 tygodni?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część 7, poz. 4-11**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki Foleya mają posiadać trzy lub cztery otwory drenujące zwiększające efektywność drenażu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 85- dot. Część 10, poz. 5**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy worek ma posiadać białą tylną ściankę ułatwiająca prawidłowy odczyt zgromadzonego moczu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy port do pobierania próbek ma być bezigłowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga portu do pobierania próbek bezigłowego.**

**Część 10, poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy pod pojęciem dren antyżalamaniowy Zamawiający rozumie dren dwuświatłowy pozwalający na pełne odpowietrzenie, co zapobiega zastojowi moczu w drenie i zapewnia swobodny odpływ moczu do worka zbiorczego –zmniejsza to ryzyko zakażeń oraz sprawia, iż pomiar jest dokładniejszy?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Pytanie nr 86- dot. Część 15, poz. 1-5**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje drenów i końcówek pakowanych podwójnie: wewnątrz w perforowaną folię dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnątrz w opakowanie foliowo-papierowe, tak jak obecnie stosowane?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dreny i końcówki pakowane podwójnie: wewnątrz w perforowaną folię dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnątrz w opakowanie foliowo-papierowe.**

**Część 15, poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy końcówka do odsysania pola operacyjnego typu Poole ma posiadać min. 44 otwory obarczające oraz nakładkę widoczną w RTG?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza końcówkę do odsysania pola operacyjnego typu Poole z min. 44 otworami obarczającymi oraz nakładką widoczną w RTG.**

**Pytanie nr 87- dot. Część 17, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu Kehr w rozmiarze CH9, spełniającego pozostałe parametry SIWZ, tak jak obecnie dostarczany.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren Kehr w rozmiarze CH9, spełniający pozostałe parametry SIWZ.**

**Pytanie nr 88- dot. Część 19, poz. 1-12**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy dreny Pezzera mają być podwójnie pakowane w opakowanie wewnętrzne foliowe i zewnętrzne folia papier tak jak dreny Khera?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dreny Pezzera podwójnie pakowane w opakowanie wewnętrzne foliowe i zewnętrzne folia papier tak jak dreny Khera.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy dreny Pezzerera mają być sterylizowane radiacyjnie, tak jak obecnie stosowane?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dreny Pezzerera sterylizowane radiacyjnie.**

**Pytanie nr 89- dot. Część 22, poz. 1-4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do odsysania , sterylnego, skalowanego o długości całkowitej 30cm, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik do odsysania , sterylny, skalowany o długości całkowitej 30cm, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.**

**Część 22, poz. 1-12**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do odsysania mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu w celu pewnej identyfikacji cewnika, tak jak obecnie stosowany?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki do odsysania posiadające barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu w celu pewnej identyfikacji cewnika.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewnik powinien na opakowaniu jednostkowym posiadać nadruk z informacją min.: rozmiar, dł. cewnika, nr katalogowym, nr seryjnym, datą ważności?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik posiadający na opakowaniu jednostkowym nadruk z informacją min.: rozmiar, dł. cewnika, nr katalogowym, nr seryjnym, datą ważności.**

**Część 22, poz. 13**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do kontrolowanego odsysania górnych dróg oddechowych CH 8, dł. robocza 285mm lub 465mm, tak jak obecnie stosowany, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik do kontrolowanego odsysania górnych dróg oddechowych CH 8, dł. robocza 285mm lub 465mm, reszta parametrów zgodna z SIWZ.**

**Pytanie nr 90- dot. Część 24, 25**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nebulizator ma rozбивać cząstki nebulizowanej substancji do objętości 3-5 mikronów, co gwarantuje największą skuteczność depozycji leku w płucach?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nebulizator rozбивający cząstki nebulizowanej substancji do objętości 3-5 mikronów, co gwarantuje największą skuteczność depozycji leku w płucach.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nebulizator ma pracować z taką samą wydajnością w każdej pozycji (0-90°), posiadać antyprzelewową konstrukcję o pojemności min. 6ml, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni (elementy niewypadające w trakcie napełniania leku) i czy ma być skalowany co 1 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 91- dot. Część 26, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pobierania do pobierania wydzieliny o pojemności 25 ml, spełniającego pozostałe parametry SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 92- dot. Część 29, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra noworodkowego 1,2m do żywienia czas stosowania min. 24h, z drenami 3cm przed i za filtrem 30ml/min., objętość wypełnienia 0,5 ml, powierzchnia filtrowania 1,6cm<sup>2</sup>, bezłateksowy, sterylizowany tlenkiem etylenu, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część 29, poz. 2**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie filtra noworodkowego 0,2m do przetaczania płynów infuzyjnych, czas stosowania 96h, z drenami 3cm przed i za filtrem o przepływ 120ml/h, objętość wypełnienia 0,5ml, powierzchnia filtrowania 1,60m<sup>2</sup>, bezłateksowy – sterylizowany tlenkiem etylenu, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 93- dot. Część 30, poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w związku z tym, że Zamawiający oczekuje filtrów o objętości oddechowej od 150ml, będzie wymagał filtrów z nadrukowanymi na obwodzie wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej V<sub>t</sub>

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtry z nadrukowanymi na obwodzie wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej Vt.**

**Pytanie nr 94- dot. Część 38, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie martwej przestrzeni – rurki karbowanej wykonanej z wysokiej jakości medycznego PCV, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 95- dot. Część 40, poz. 1-22**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rurki mają posiadać skalowanie co 1 cm?

**Odpowiedź: Tak. Rurki mają posiadać skalowanie co 1 cm.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rurki mają posiadać mleczyzny odłączany łącznik?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki posiadające mleczyzny odłączany łącznik.**

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje rurek ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci grubego ringu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci grubego ringu.**

**Pytanie nr 96- dot. Część 41, poz. 10-11**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego klinicznie rozwiązania – systemu modułowego - składającego się z: sterylnego cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny, skalowanego co 1 cm, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawionego DEHP w wymaganych rozmiarach oraz z oddzielnie pakowanego adaptera do dróg oddechowych do połączenia obwodu oddechowego z rurką intubacyjną lub tracheotomijną, z możliwością stosowania przez 7 dni, pozwalający bez rozłączania obwodu oddechowego na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, podania leku, podwójnie obrotowy, z portem do przepłukiwania, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką, tak jak obecnie stosowane w Państwa Placówce.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część 41, poz. 12**

Prosimy o dopuszczenie równoważnego klinicznie rozwiązania postaci zestawu łączników: łącznika "Y" pozwalającego na podłączenie do jednego źródła próżni dwóch układów ssania oraz łącznika z bezkontaktową zastawką regulacji ssania.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 97- dot. Część 42, poz. 1-7**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rurki mają posiadać znacznik intubacji w postaci grubego ringu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki posiadające znacznik intubacji w postaci grubego ringu.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rurki mają posiadać na korpusie logo producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki posiadające na korpusie logo producenta.**

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rurki mają posiadać skalowanie co 1 cm?

**Odpowiedź: Tak. Rurki mają posiadać skalowanie co 1 cm.**

**Pytanie nr 98- dot. Część 43, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheotomijnej zbrojonej w rozmiarze ID 8,5, OD 11,3, długości 155mm, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 99 - dot. Część 44, poz. 1-7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek tracheotomijnych bez mankietu uszczelniającego renomowanej firmy Teleflex Medical w rozmiarach od 3,5 do 10.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 100 dot. Część 46, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheotomijnej zbrojonej w rozmiarze 8,0 (śr. zewnętrzna 11,4mm), tak jak obecnie dostarczana, spełniająca pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część 46, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheotomijnej zbrojonej w rozmiarze 9,0 (śr. zewnętrzna 12,4mm), tak jak obecnie dostarczana, spełniająca pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### **Część 46, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheotomijnej zbrojonej w rozmiarze 10,0 (śr. zewnętrzna 13,4mm), tak jak obecnie dostarczana, spełniająca pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### **Pytanie nr 101- dot. Część 49, poz. 1-4**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek dooskrzelowych wykonanych z medycznego PCV z 2 cewnikami do odsysania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki dooskrzelowe wykonane z medycznego PCV . Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przewodnica w rurkach dooskrzelowych dwuświatłowych ma być ze stoperem (ogranicznikiem) co stabilizuje przewodnicę wewnątrz światła rurki, zwiększa bezpieczeństwo w trakcie aplikacji rurki oraz zabezpiecza kształt rurki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przewodnice w rurkach dooskrzelowych dwuświatłowych ze stoperem (ogranicznikiem) co stabilizuje przewodnicę wewnątrz światła rurki, zwiększa bezpieczeństwo w trakcie aplikacji rurki oraz zabezpiecza kształt rurki.**

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy łącznik Y ma być przezroczysty co ułatwia wizualizację ewentualnej treści oskrzelowo-tchawiczej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza łącznik Y przezroczysty co ułatwia wizualizację ewentualnej treści oskrzelowo-tchawiczej.**

### **Pytanie nr 102- dot. Część 50, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 1 nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska i chodzi o kanał gastryczny z możliwością wprowadzenia drenu minimum 6Fr dla rozmiarów masek: 1 i 1,5 oraz minimum 10 Fr dla rozmiarów masek: 2 i 2,5?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kanał gastryczny z możliwością wprowadzenia drenu minimum 6Fr dla rozmiarów masek: 1 i 1,5 oraz minimum 10 Fr dla rozmiarów masek: 2 i 2,5.**

### **Pytanie nr 103- dot. Część 56, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wszczepialnego portu naczyniowego renomowanej firmy Fresenius Kabi wykonanego z tytanu klasy medycznej o parametrach:

#### **Charakterystyka portów tytanowych**

##### **Rozmiar standardowy:**

<b>Ambix Intraport® T</b>	<b>z cewnikiem silikonowym</b>	<b>z cewnikiem poliuretanowym</b>
Długość mm	500	500
Średnica wewnętrzna mm	1,0	1,3
Średnica zewnętrzna mm	2,2	2,4
Wysokość port mm	13,8	13,8
Średnica podstawy mm	30,0	30,0
Waga portu (bez nałożonego złącza) g	12,6	12,6
Bez lateksu	Tak	Tak
Sztuki/opakowanie	1 sztuka	1 sztuka
Nr art.	8086461	8086431

##### **Rozmiar pediatryczny:**

<b>Ambix Intraport® T</b>	<b>z cewnikiem silikonowym</b>
Długość mm	500
Średnica wewnętrzna mm	0,8
Średnica zewnętrzna mm	1,5
Wysokość portu mm	10,8
Średnica podstawy mm	24,0
Waga portu (bez nałożonego złącza) g	5,8
Bez lateksu	Tak
Sztuki/opakowanie	1 sztuka
Nr art.	8086421

#### **Tunelizator + zestaw do wszczepiania portów składający się z**

- przewodnicy Seldingera,
- rozszerzaczka z odrywalną osłoną,

- igły,
- strzykawki.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wszczepialny port naczyniowy o opisanych parametrach.**

**Pytanie nr 104- dot.Cześć 61, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do rozpuszczania i podawania leków, cytostatyków, kompatybilnego z workami Viaflo – systemu bezigłowego, bez klipsa zabezpieczającego, ale o budowie gwarantującej nierozzerwalność połączenia (długi kolec połączeniowy), posiadający zastawkę samozamykającą się po rozłączeniu, z końcówką luer.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 105- dot. Cześć 62, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatów do szybkiego przygotowywania i pobierania leków i płynów – standardowy kolec, filtr mikrocząsteczkowy zapewniający ochronę przed zanieczyszczeniami, wyposażony w samozamykający się i samouszczelniający port bezigłowy umożliwiający użytkowanie aparatu do 7 dni lub 140 aktywacji (w zależności co nastąpi pierwsze i zachowane są zasady prawidłowej pielęgnacji).

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 106- dot. Cześć 71, poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie zaferowania folii chirurgicznej o wymiarach powierzchni lepnej 56x80cm tj. niewiele różniącej się od opisanej przez Zamawiającego, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie folii chirurgicznej o wymiarach powierzchni lepnej 56x80cm , spełniającej pozostałe wymagania SIWZ.**

**Pytanie nr 107- dot. Załącznika Nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 1 Formularz Ofertowy pakietów które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza usunięcie z Załącznika nr 1 „Formularz Ofertowy” części, które nie dotyczą Wykonawcy.**

**Pytanie nr 108**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu podania adresu podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej.

Zgodnie z art. 26 ust. 2d) Ustawy z dn. 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) Wykonawca, wraz z wnioskiem lub ofertą, składa listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5, albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej. Ustawa nie nakłada obowiązku podawania adresu podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, wymaga jedynie złożenia listy takich podmiotów.

**Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu podania adresu podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej.**

**Pytanie nr 109- dot. wzoru umowy**

1. Prosimy Zamawiającego o zmianę §8 ust. 1.3) wzoru umowy w następujący sposób:

*„dopuszcza się zwiększenie lub zmniejszenie wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług na przedmiot zamówienia, pod warunkiem niezmienności cen netto, lub zmiany cen urzędowych przedmiotu umowy.”*

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zmiany wartości brutto umowy w przypadku zmiany urzędowej stawki podatku VAT. Brak jest podstaw by zmiana stawki VAT miała wpływać na cenę towaru przed opodatkowaniem.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść § 8 ust. 1.3 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie:**

**„dopuszcza się zwiększenie lub zmniejszenie wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług na przedmiot zamówienia, pod warunkiem niezmienności cen netto, lub zmiany cen urzędowych przedmiotu umowy.”**

2. Prosimy Zamawiającego o zmianę §7 ust. 5 wzoru umowy w następujący sposób: *„W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego, Wykonawcy przysługuje prawo wstrzymania dostaw w przypadku opóźnienia w płatnościach przekraczającego 45 dni kalendarzowych. W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy, Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”* Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013r.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

3. Prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej określonej w § 10 ust. 1 pkt. a) oraz b) do 0,2% wartości towaru dostarczonego ze zwłoką/ wartości braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

4. Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy §10 ust. 1 pkt. c) gdyż stanowi podwójne sankcjonowanie tego samego naruszenia. W przypadku zrealizowania dostawy niezgodnie z zamówieniem, Zamawiający może naliczyć karę za zwłokę do czasu poprawnego zrealizowania świadczenia.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

5. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §10 ust. 4 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia w przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego całości umowy, o ile część niezrealizowana nie przekroczy 20% całkowitej wartości umowy.”

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 110- dot. wzoru umowy §10 punkt 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dot. kar umownych z „w wysokości 0,5% wartości brutto tej dostawy” na „w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 111- dot. Pytania do SIWZ:**

**Część 1, poz. 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek j. u. do tuberkuliny z igłą w rozmiarze 0,45x12,7mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część 1, poz. 5:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek j. u. skalowanych co 0,5 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie strzykawek j. u. skalowanych co 0,5 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.**

**Część 1, poz. 6:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek j. u. skalowanych co 1,0 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie strzykawek j. u. skalowanych co 1,0 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.**

**Część 1, poz. 9:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek j. u. skalowanych co 0,5 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie strzykawek j. u. skalowanych co 0,5 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.**

**Część 1, poz. 10:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek j. u. skalowanych co 1,0 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie strzykawek j. u. skalowanych co 1,0 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.**

**Część 1, poz. 12:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek j. u. o pojemności 100 ml ze skalą nominalną, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie strzykawek j. u. o pojemności 100 ml ze skalą nominalną, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.**

**Pytanie nr 112- dot. Część 10, poz. 7:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zatyczek do cewników gładkich, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 113- dot.-Część 19:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie drenów typu „PEZZERA” posiadających dwa otwory, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 114- dot. -Część 22, poz. 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników do odsysania w rozmiarze CH 04 w zamian za rozmiar CH 05, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 115-dot.- Część 30, poz. 1 i 3:**



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtrów z wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonanych z innego materiału niż celuloza, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 116- dot. -Część 41, poz. 10:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie systemu zamkniętego do odsysania z cewnikiem w rozmiarze CH 10 – CH 16, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część 41, poz. 10-11:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie systemu zamkniętego do odsysania przesuwaną zamykającą zastawką, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część 41, poz. 12:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego pakietu co umożliwi start w postępowaniu większej ilości Wykonawców, a tym samym złożenie konkurencyjnych cenowo ofert?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 117- dot.-Część 43, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rurek tracheotomijnych o długości 115 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 118- dot.-Część 46, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rurek tracheotomijnych w rozmiarze wewnętrznym 8,0 mm i zewnętrznym 11,1 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część 46, poz. 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rurek tracheotomijnych w rozmiarze wewnętrznym 9,0 mm i zewnętrznym 12,3 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Część 46, poz. 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rurek tracheotomijnych w rozmiarze wewnętrznym 10,0 mm i zewnętrznym 13,6 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 119-dot.- Część 60:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przyrządu typu mini spike z filtrem 0,1µm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 120- dot.-Część 31, część 41 poz. 10-11, część 46, część 49, część 69, część 72, część 73, część 80, część 81:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu próbek ww. pozycjach na rzecz karty katalogowej potwierdzającej spełnianie wymagań Zamawiającego, ze względu na wysoki koszt asortymentu zawartego w tych pozycjach?

**Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia próbek w Części : 31, 49, 69, 80, 81 na rzecz karty katalogowej potwierdzającej spełnianie wymagań Zamawiającego.**

**Pytanie nr 121- dot. Części 80**

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający umożliwi złożenie oferty tylko na pozycje 1 i 2 części 80 ?.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 122- dot. Części 2**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 1 części 2 przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego o średnicy 1,02 mm z drucikiem zamiast nitki?.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w poz. 2 części 2 przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego o średnicy 1,14 mm z drucikiem zamiast nitki ?.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego o średnicy 1,14 mm z zachowanie pozostałych parametrów SIWZ.**

W związku z powyższymi wyjaśnieniami, jak również zmianami dokonanymi przez Zamawiającego, w załączeniu przedstawiamy wzór umowy stanowiący ZAŁĄCZNIK NR 6 DO SIWZ, obowiązujący na dzień składania ofert.

Zamawiający informuje o przesunięciu terminu składania i otwarcia ofert. Nowy termin składania ofert zostaje wyznaczony na dzień **04.06.2014r.** na godz. 10.00. Otwarcie ofert odbędzie się tego samego dnia o godzinie 10.15. Miejsce otwarcia ofert, określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostaje bez zmian.

Zatwierdził:

Dyrektor  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie  
Jarosław Madowicz

W załączeniu:

**Wzór umowy stanowiący  
Załącznik nr 6 do SIWZ.**

**UMOWA NR DAZ.26.034. .... . 2014 – wzór**

zawarta w dniu ..... 2014 r. w Częstochowie, pomiędzy:

**WOJEWÓDZKIM SZPITALEM SPECJALISTYCZNYM IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY  
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa**

wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego Sądu Rejonowego w Częstochowie, XVII Wydział Gospodarczy pod numerem KRS: 0000003907, NIP 573-22-99-604, REGON: 001281053, zwanym dalej „ZAMAWIAJĄCYM”

który reprezentuje:

**Dyrektor**

**Jarosław Madowicz**

a

.....  
KRS.....,REGON: .....,NIP: .....

zwanym dalej „WYKONAWCĄ”

którą reprezentuje:

.....  
w wyniku rozstrzygnięcia przetargu nieograniczonego w trybie przepisów ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ), zawarta została umowa następującej treści:

**§1**

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest dostawa „**Sprzętu jednorazowego użytku**, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia, zawartym w formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik Nr 2 Część 1-88 do SIWZ), stanowiącym odpowiednio Załącznik Nr 1 do niniejszej umowy.

1.1 Dotyczy wyrobów medycznych:

1) Wykonawca oświadcza, że zaoferowany przedmiot zamówienia posiada aktualne dokumenty dopuszczenia do obrotu i używania, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.).

2) Wykonawca dostarczy dokumenty dopuszczające przedmiot zamówienia do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami na każde żądanie Zamawiającego w terminie 3-ch dni roboczych. W przypadku aktualizacji w trakcie trwania umowy Wykonawca dostarczy Zamawiającemu aktualne dokumenty dopuszczające przedmiot zamówienia do obrotu i używania.

3) Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego w opakowaniach producenta oznakowanych w sposób umożliwiający identyfikację przez Zamawiającego poszczególnych części (jeśli występują).

1.1 Dotyczy wyrobów nie medycznych:

1) Wykonawca oświadcza, że zaoferowany przedmiot zamówienia nie jest wyrobem medycznym i jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

2) Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego w opakowaniach producenta oznakowanych w sposób umożliwiający identyfikację przez Zamawiającego poszczególnych części (jeśli występują).

2. Wykonawca przeprowadzi szkolenie ( w ramach wartości brutto umowy) z przyznaniem certyfikatu umiejętności dla personelu lekarskiego oraz pielęgniarskiego ( około 20 osób) w siedzibie Zamawiającego w zakresie obsługi „ portu żylnego” w terminie uzgodnionym z Zamawiającym – dotyczy Części 56

3. Na czas trwania umowy Wykonawca, dostarczy kabel łączący aparat Versapoint z elektrodą pętlową- dotyczy Części 83

**§2**

1. Umowa zostaje zawarta na okres **12 miesięcy** od dnia jej zawarcia .

2. Realizacja zamówienia będzie następować sukcesywnie, według potrzeb Zamawiającego.

3. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji / terminu ważności na przedmiot zamówienia na okres (minimum 12 miesięcy )..... miesięcy od daty dostawy

### §3

1. Za realizację przedmiotu umowy Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy wynagrodzenie zgodne z cenami podanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, załączonym do niniejszej umowy (Załącznik Nr 1 ) i on stanowi podstawę do rozliczeń finansowych między Zamawiającym i Wykonawcą.
2. Ceny poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia zawarte w załączonym formularzu asortymentowo-cenowym ulegną zmianie tylko na zasadach i warunkach określonych w § 8 niniejszej umowy.
3. Wynagrodzenie wymienione w ust. 1 obejmuje wszelkie koszty jakie poniesie Wykonawca z tytułu należnej i zgodnej z niniejszą umową oraz obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia (w tym zakładany zysk, należne podatki, koszt transportu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego, koszt opakowania, ubezpieczenia i inne koszty jeśli występują).
4. Wartość przedmiotu całości umowy stanowi kwotę **brutto** ..... **PLN** (słownie: .....

### §4

1. Dostawa przedmiotu zamówienia będzie realizowana wyłącznie na podstawie zamówienia złożonego faksem przez osobę wskazaną przez Zamawiającego.
2. Wykonawca zobowiązuje się wykonać zamówienie w terminie:  
**do 4 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia – dot. Części 1-69, 71-75, 77-88**  
**do 8 tygodni od dnia złożenia zamówienia – dot. Części 70**  
**do 14 dni od dnia złożenia zamówienia – dot. Części 76**  
faksem, przez osobę wskazaną w ust. 3. Jeżeli dostawa przypada w dniu wolnym od pracy lub w sobotę, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
3. Ze strony Zamawiającego osobą uprawnioną do kontaktów z Wykonawcą w sprawach dotyczących dostaw jest Kierownik Apteki lub osoba przez niego wyznaczona .
4. Dostawa przedmiotu zamówienia nastąpi do magazynu Apteki przy ul. Bialskiej 104/118 w Częstochowie w godz. 8.00-14.00, w dni robocze (tzn. od poniedziałku do piątku).

### §5

1. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli:
  - 1) jakikolwiek dostarczony element przedmiotu zamówienia będzie posiadał gwarancję krótszą niż 12 miesięcy licząc od dnia dostarczenia – dotyczy sprzętu wielorazowego,
  - 1) jakikolwiek dostarczony element przedmiotu zamówienia będzie posiadał termin ważności krótszy niż 12 miesięcy licząc od dnia dostarczenia – dotyczy sprzętu jedn. użytku,
  - 2) jakikolwiek element przedmiotu zamówienia nie będzie oryginalnie zapakowany i oznaczony zgodnie z obowiązującymi przepisami lub którekolwiek opakowanie będzie naruszone,
  - 3) dostarczony element przedmiotu zamówienia będzie posiadał inny numer serii lub datę ważności niż ta, która figuruje na fakturze VAT.
  - 4) dostawa została zrealizowana bez zamówienia Zamawiającego, o którym mowa w § 4 ust. 1,
  - 5) Wykonawca dostarczył zamówiony towar poza godzinami i dniami określonymi w § 4 ust. 4,
  - 6) Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT.

### §6

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczony przedmiot zamówienia będzie fabrycznie nowy i wolny od wad.
2. W przypadku dostarczenia towaru z wadami ilościowymi lub jakościowymi Wykonawca zobowiązany jest – na żądanie osoby wymienionej w § 4 ust. 3 do:
  - 1) uzupełnienia braków ilościowych - w ciągu **3** dni roboczych od daty zgłoszenia tych braków,
  - 1) wymiany towaru wadliwego jakościowo, na towar wolny od wad – w ciągu **5** dni roboczych od daty zgłoszenia tych wad.

### §7

1. Zapłata wynagrodzenia określonego w § 3 odbywać się będzie, na podstawie prawidłowo wystawionej faktury VAT przez Wykonawcę za każdą część zrealizowanego zamówienia.
2. Kwota każdej faktury VAT wynikać będzie z przemnożenia ilości dostarczonych elementów przedmiotu zamówienia oraz ich cen jednostkowych zawartych w formularzu asortymentowo - cenowym załączonym do niniejszej umowy.
3. Zapłata wynagrodzenia nastąpi w formie polecenia przelewu na rachunek bankowy wskazany na fakturze **w terminie 60 dni** od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT, przy czym za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego . W przypadku, gdy dzień zapłaty przypada na dzień ustawowo wolny od pracy, to płatność nastąpi w następnym dniu roboczym następującym po tym dniu.

**wzór umowy**  
**znak sprawy DAZ.26.034.2014**

4. W przypadku dostarczenia towaru w sytuacjach określonych w § 6 ust. 2 zapłata należności nastąpi na podstawie faktury korygującej z terminem płatności jak w ustępie 3 niniejszego paragrafu.
5. W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego, Wykonawcy nie przysługuje prawo wstrzymania świadczenia dostaw objętych niniejszą umową. W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy, Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości ustawowej.
6. Wykonawca gwarantuje, że jakiegokolwiek prawa Wykonawcy związane bezpośrednio lub pośrednio z umową, a w tym wierzytelności Wykonawcy z tytułu wykonania umowy i związane z nimi należności uboczne (m. in. odsetki), nie zostaną przeniesione na rzecz osób trzecich bez poprzedzającej to przeniesienie zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Wykonawca gwarantuje, iż nie dokona jakiegokolwiek czynności prawnej lub też faktycznej, której bezpośrednim lub pośrednim skutkiem będzie zmiana wierzyciela z osoby Wykonawcy na inny podmiot. Niniejsze ograniczenie obejmuje w szczególności przelew, subrogację ustawową oraz umowną, zastaw, hipotekę oraz przekaz. Wykonawca gwarantuje, iż celem dochodzenia jakichkolwiek praw z umowy nie może udzielić upoważnienia, w tym upoważnienia inkasowego, innej firmie, w tym firmie prowadzącej pozostałą finansową działalność usługową, gdzie indziej nie sklasyfikowaną, jak i pozostałe doradztwo w zakresie prowadzenia działalności gospodarczej i zarządzania w rozumieniu m.in. przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 24 grudnia 2007r. w sprawie Polskiej Klasyfikacji Działalności, tj. firmom zajmującym się działalnością windykacyjną.
7. Wykonawca przyjmuje do wiadomości i zobowiązuje się, iż zapłata za świadczenia wykonane zgodnie z umową nastąpi tylko i wyłącznie przez Zamawiającego bezpośrednio na rzecz Wykonawcy, i tylko w drodze przelewu na rachunek Wykonawcy. Umorzenie długu Zamawiającego do Wykonawcy poprzez uregulowanie w jakiegokolwiek formie na rzecz innych podmiotów niż bezpośrednio na rzecz Wykonawcy, może nastąpić wyłącznie za poprzedzającą to uregulowanie zgodą Zamawiającego wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
8. **Wykreślony.**
9. **Wykreślony.**
10. Kara umowna płatna będzie w szczególności w drodze złożenia przez Zamawiającego oświadczenia woli o potrąceniu, bez konieczności uzyskiwania zgody Wykonawcy. Zamawiający jest uprawniony do złożenia przedmiotowego oświadczenia najwcześniej z chwilą powzięcia wiadomości o naruszeniu przez Wykonawcę zakazów, o których mowa w ustępie 6 i 7 niniejszego paragrafu.
11. Zamawiający otrzyma od Wykonawcy oryginał oraz jedną kopię faktury VAT wraz z dostarczonym towarem.
12. Faktura niezgodna z postanowieniami § 7, niniejszej umowy upoważnia Zamawiającego do wystawienia noty korygującej, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

§8

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w następujących przypadkach i na określonych warunkach:
  - 1) dopuszcza się obniżenie wynagrodzenia Wykonawcy przy zachowaniu zakresu jego świadczenia umownego,
  - 2) dopuszcza się zmniejszenie lub zwiększenie wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany cen urzędowych przedmiotu zamówienia,
  - 3) dopuszcza się zwiększenie lub zmniejszenie wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług na przedmiot zamówienia **pod warunkiem niezmienności cen netto** lub zmiany cen urzędowych przedmiotu umowy.
  - 4) dopuszcza się zmianę cen jednostkowych asortymentu objętego umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny wynikającej z umowy (formularz asortymentowo-cenowy),
  - 5) dopuszcza się zmianę na równorzędny rodzaj przedmiotu zamówienia, w przypadku gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy jest on niedostępny na rynku polskim, przy zachowaniu wartości brutto przedmiotu umowy,
  - 6) dopuszcza się przesunięcia ilościowe pomiędzy pozycjami asortymentowymi Załącznika Nr 1 do umowy, przy zachowaniu maksymalnej wartości brutto umowy,

- 7) dopuszczalna jest zmiana nazwy, oznaczenia co do ilości sztuk przedmiotu świadczenia Wykonawcy, przy zachowaniu tożsamości świadczenia i jego jakości. W tym przypadku zmiana nie może skutkować zwiększeniu wartości przedmiotu umowy,
- 8) dopuszcza się ograniczenie zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstąpieniem od umowy, nawet w części; w takim przypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy, bez naliczania jakichkolwiek kar,
- 9) dopuszcza się przedłużenie terminu realizacji umowy do czasu wykorzystania ilościowego i wartościowego przedmiotu zamówienia, **jednak nie dłużej niż do 3-ch lat od daty zawarcia umowy**
- 10) dopuszcza się skrócenie terminu wykonania umowy,
- 11) dopuszcza się odstąpienie od części umowy w przypadku braku środków finansowych Zamawiającego,
- 12) dopuszcza się zmianę umowy polegającą na zmianie danych Wykonawcy bez zmian samego Wykonawcy, np. zmiana siedziby, adresu, nazwy.

2. Zmiana postanowień umowy wymaga, pod rygorem nieważności zachowania formy pisemnej chyba, że przepisy odrębne wymagają formy szczególnej. Zmiana umowy na wniosek Wykonawcy wymaga wskazania okoliczności uzasadniających dokonanie tej zmiany. Każda zmiana umowy wymaga zgody Zamawiającego.

#### §9

Ewentualne aneksy oraz inne dokumenty związane z przedmiotem niniejszej umowy zostaną przesłane/odesłane Wykonawcy za zaliczeniem pocztowym, obejmującym koszty przesyłki lub odebranie w uzgodnieniu z Zamawiającym – przez kuriera zamówionego przez Wykonawcę i na koszt Wykonawcy. Nie dotyczy to sytuacji, gdy do zmiany treści umowy dochodzi z inicjatywy Zamawiającego.

#### §10

1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej na rzecz Zamawiającego w wysokości:

- a) za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w § 4 ust. 2, każdorazowo karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto tej dostawy za każdy dzień opóźnienia,
- b) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku określonego w § 6 ust. 2 – karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego, za każdy dzień opóźnienia,
- c) za niezrealizowanie dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem – karę w wysokości 10% kwoty brutto od niezrealizowanej części umowy,
- d) za odstąpienie od umowy z przyczyn **zależnych od Wykonawcy** – 10% od niezrealizowanej części umowy.

2. Kara umowna płatna będzie w ciągu 7 dni od daty wystawienia Wykonawcy noty obciążeniowej obejmującej naliczoną karę umowną, przy czym Zamawiający ma prawo potrąceń kwoty kary umownej z bieżących faktur za wykonane dostawy, wystawionych przez Wykonawcę.

3. Zapłata kary umownej nie wyłącza możliwości dochodzenia przekraczającego jej wysokość odszkodowania na zasadach ogólnych.

4. Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia w przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego całości przedmiotu umowy.

#### §11

1. Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy w przypadku określonym w art. 145 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Wykonawcy nie przysługują w takim przypadku żadne roszczenia odszkodowawcze.

2. Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym bez wypowiedzenia w przypadku:

- 1) gdy Wykonawca, pomimo trzykrotnego pisemnego wezwania, nadal nie wykonuje lub nienależyście wykonuje umowę,
- 2) otwarcia postępowania upadłościowego lub likwidacyjnego wobec Wykonawcy,
- 3) wykreślenia Wykonawcy z właściwej ewidencji,

3. Wykonawca ma obowiązek niezwłocznie powiadomić pisemnie Zamawiającego o zaistnieniu okoliczności opisanych w pkt. 1), 2) 3) ust. 2 niniejszego paragrafu.

**wzór umowy**  
**znak sprawy: DAZ.26.034.2014**

§12

1.W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Ustawy Prawo Zamówień Publicznych oraz Kodeksu Cywilnego.

2.Zmiany niniejszej umowy, w tym również zmiana terminu jej obowiązywania, mogą być dokonywane wyłącznie na piśmie w formie aneksów podpisanych przez obie strony i opatrzonych datą – pod rygorem ich nieważności.

3.Ewentualne spory wynikłe z umowy będą rozstrzygane przez Sąd właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.

§13

Umowę niniejszą sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednej dla każdej ze stron.

**Wykonawca**

**Zamawiający**