

## WYJAŚNIENIE DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na**

**Dostawę jednorazowego sprzętu medycznego ogólnego zastosowania dla SPZOZ w Krotoszynie**

**Nr sprawy: DG/1/27/18**

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych wyjaśnia siwz.

### **Zapytania do Formularz cenowego:**

#### **1 Pytanie:**

##### **Pakiet nr 8 - Wkłady, kanistry do odsysania**

Czy Zamawiający, dla lepszej ochrony personelu i pacjentów oraz realizacji zaleceń MZ w zakresie stosowania materiałów antybakteryjnych, oczekuje, że oferowane wkłady i kanistry będą wyprodukowane w technologii antybakteryjnej, której skuteczność jest poświadczona badaniami laboratoryjnymi?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **2 Pytanie:**

##### **Pakiet nr 1 poz.1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 1 w poz. 1 rękawic diagnostycznych winylowych bezpudrowych z lepszym poziomem szczelności AQL 1,0.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **3 Pytanie:**

##### **Pakiet nr 1 poz.2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 1 w poz. 2 rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową ułatwiającą zakładanie.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **4 Pytanie:**

##### **Pakiet nr 1 poz.2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 1 w poz. 2 rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych pakowanych w opakowania a 100szt. dla wszystkich rozmiarów, z jednoczesnym przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie a 100 sztuk dla wszystkich rozmiarów, z jednoczesnym przeliczeniem ilości reszta opisu zgodna z SIWZ.

#### **5 Pytanie:**

##### **Pakiet nr 1 poz.2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 1 w poz. 2 rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych przebadanych na min. 15 cytostatyków, w tym Fluorouacil o stężeniu 50mg/ml na poziomie 3 przenikania; cisPlatyna o stężeniu 1mg/ml na poziomie 4 przenikania; Mitoxantron o stężeniu 2mg/ml na poziomie 4 przenikania.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **6 Pytanie:**

##### **Pakiet nr 1 poz.2**

Zwracamy się do zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawica powinna być przebadana na przenikanie leków cytostatycznych wg obowiązującej normy EN 374-3.

**Odpowiedź:** Rękawica powinna być przebadana na przenikanie leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978

**7 Pytanie:****Pakiet nr 1 poz.3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 1 w poz. 4 rękawic nitrylowych bezpudrowych długich, teksturowanych na końcach palców, grubość na palcu na pojedynczej ścianie min. 0,14 mm, w części dłoniowej min. 0,10, długość min. 280 mm. Poziom AQL <1,5, siła zrywu przed starzeniem minimum 11,0N. Rękawiczka klasyfikowana i oznakowana jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kat. III. Przebadana na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (minimum 9 cytostatyków). Przebadana na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (min. 6 substancji chemicznych - bez cytostatyków na 6 poziomach przenikania). Przebadana na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671-07. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, EN 388.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza długość min. 280 mm pozostały opis zgodny z SIWZ.

**8 Pytanie:****Pakiet nr 1 poz.1-3**

Prosimy o dopuszczenie wszędzie tam, gdzie Zamawiający wymaga badań zgodnych z normą ASTM F1671-07, badań przeprowadzonych zgodnie z uaktualnioną normą ASTM F 1671 (2014).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**9 Pytanie:****Pakiet nr 1 poz.1-3**

Czy zamawiający będzie oczekiwał aby informacja o odporności na związki chemiczne i leki cytostatyczne była umieszczona na opakowaniu tak aby każdy z pracowników miał dostęp do tej informacji ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**10 Pytanie:****Pakiet nr 5 poz.2**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 2 z Pakietu 5 i utworzenie z niej odrębnego pakietu.

Wydzielenie wyżej wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie tejże pozycji w dotychczasowych pakietach silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakietach. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych typu igły do wstrzykiwacza insulinowego (typu PEN) faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**11 Pytanie:****Pakiet 3, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści igłę krótkościętą? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**12 Pytanie:****Pakiet 4, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 0,45 x 13 mm zamiast 0,4 x 13 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**13 Pytanie:****Pakiet 4, poz. 7,8**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dopuszczone przez producenta pomp, z jednoczesnym dostarczeniem dokumentów wydanych przez producenta pomp, pod jakim programem pracuje strzykawka, którą chcemy zaoferować Wykonawcy? Strzykawki które chcemy zaoferować są już wpisane w menu nowych modeli pomp, w starszych jednak wersjach pomp może być tak, że nie wyświetlają się w menu pompy, ale pracują pod programem innej strzykawki, co będzie w oficjalnym piśmie od Producenta pomp strzykawkowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym dostarczeniem dokumentów wydanych przez producenta pomp, pod jakim programem pracuje strzykawka.

**14 Pytanie:**

**Pakiet 4, poz. 7,8**

Czy Zamawiający pisząc, że strzykawki w w/w pozycjach „mogą posiadać oznaczenie logo producenta i nazwę własną”, dopuszcza taką ewentualność, ale nie stawia takiego wymogu? Czyli dopuszcza strzykawki z nazwą producenta na strzykawce, a nazwa strzykawki na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie stawia takiego wymogu i dopuszcza taką ewentualność.

**15 Pytanie:**

**Pakiet 4, poz. 7,8**

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki z czterostronnie podciętym tłokiem (jak. Np. strzykawki 50 ml Margomed), wpisane w menu pomp lub dopuszczone oficjalnie przez producenta pomp, które nie posiadają dodatkowego pierścienia stabilizującego wokół ujścia oraz poprzecznego wcięcia na tłoku?

**Odpowiedź:** Zamawiający, dopuszcza.

**16 Pytanie:**

**Pakiet 5, poz. 1**

Czy zaszła omyłka i powinno być kolor pomarańczowy, zamiast czerwony? Proszę o dopuszczenie uniwersalnie stosowanego koloru pomarańczowego.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**17 Pytanie:**

**Pakiet 5, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane Poliuretanu? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**18 Pytanie:**

**Pakiet 5, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę posiadającą 2 wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny i słyszalny bez optycznego, czyli bez czarnych pasków w pozycji ON? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**19 Pytanie:**

**Pakiet 5, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP? Zarówno bowiem FEP jak i PTFE, to teflon. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**20 Pytanie:**

**Pakiet 5, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z poliuretanu? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**21 Pytanie:**

**Pakiet 5, poz. 6, 8**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę:

- Wykonana z biokompatybilnego poliuretanu,
- Wyposażona w cztery paski radiocieniujące
- Wyposażona w niskociśnieniowy zawór, który ułatwia wprowadzenie płynu i jednocześnie zapobiega jego nawrotowi
- Posiada samozamykający się korek portu bocznego kodowany kolorystycznie (chroniący przed samootwarciem)
- Gładka miękka, elastyczna powierzchnia
- Wyposażona w zastawkę antyzwrotną umożliwiającą odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczającą przed wyciekami krwi typu “BLOOD STOPPER”
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu,
- Skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igła silikonizowana, potrójnie ścięta z tylnym szlifem, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją
- Minimalny opór podczas zabiegu iniekcyjnego spowodowany niskim współczynnikiem tarcia
- Cienkie ścianki cewnika pozwalają na maksymalny przepływ płynów

- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem (papier klasy medycznej, tj. papier-folia)
- Na opakowaniu jednostkowym zawarta informacja o średnicy, długości kaniuli, przepływach; data sterylizacji, ważności, nazwa materiału z którego wykonana jest kaniula, o braku lateksu i PCV. Nazwa producenta i nazwa własna kaniuli.

Kolor	Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min	
Pomarańczowy	14 G	2,20 x 45	310	Pozycja 6
Szary	16 G	1,70 x 45	200	Pozycja 6
Biały	17 G	1,50 x 45	140	Pozycja 6
Zielony	18 G	1,20 x 45 1,20 x 38	100 105	Pozycja 6
Różowy	20 G	1,00 x 32	64	Pozycja 6
Niebieski	22 G	0,80 x 25	38	Pozycja 6
Żółty	24 G	0,70 x 19	22	Pozycja 8

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

## **22 Pytanie:**

### **Pakiet 5, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną:

- Wykonana z najlepszej jakości biokompatybilnego medycznego PUR
- Wyposażona w trzy paski radioceniujące
- Wyposażona w automatyczny mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, w postaci zatrzaśki (wykonany z ABS) na końcu igły
- Posiada filtr hydrofobowy, który zapobiega przeciekaniu krwi podczas kaniulacji
- Silikonowa zastawka w porcie iniekcyjnym zapobiega cofaniu się krwi
- Transparentna komora wpływu wstecznego zapewnia natychmiastową kontrolę poprawności wklucia.
- Kodowany kolorystycznie samozamykający się korek portu bocznego (iniekcyjnego)
- Gładka miękka, elastyczna powierzchnia
- Stożkowe zakończenie cewnika jest ustawione osiowo ze skosem igły aby zapewnić łagodne przejście z igły do cewnika
- Elastyczne skrzydełka umożliwiają zamocowanie kaniuli plaster lub jej przyszywanie co przekłada się na lepszą stabilizację kaniuli w żyłę,
- Silikonizowana igła wykonana ze stali nierdzewnej, tylny szlif zapewnia ostrość igły co ułatwia wklucie i poprawia komfort pacjenta podczas kaniulacji
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed zanieczyszczeniem
- Minimalny opór podczas zabiegu iniekcyjnego spowodowany niskim współczynnikiem tarcia
- Cienkie ścianki cewnika pozwalają na maksymalny przepływ płynów
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem
- Na opakowaniu jednostkowym zawarta informacja o średnicy, długości kaniuli, przepływach; dacie ważności, nazwa materiału z którego wykonana jest kaniula. Nazwa producenta, nazwa własna kaniuli.
- Nie zawiera plastifikowanego PVC i lateksu

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

## **23 Pytanie:**

### **Pakiet 6, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd jak w SIWZ, ze skalą 5-200 ml/h i skalą 5-250 ml/h?

**Odpowiedź:** Zamawiający, dopuszcza.

## **24 Pytanie:**

### **Pakiet 7, poz. 8-10, 20-21**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**25 Pytanie:****Pakiet 9**

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji oraz w zgodzie z art. 7 PZP wydzieli z pakietu nr 9 pozycje nr od 6 do 13 i utworzy z nich odrębny pakiet?. Wydzielenie do oddzielnego pakietu ww. pojemników strictly histopatologicznych skutkować będzie większą konkurencyjnością ofert a co się z tym wiąże niższą ceną najkorzystniejszej z nich.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**26 Pytanie:****Pakiet 9**

Czy Zamawiający w pozycjach od 6 do 8 dopuści do zaoferowania pojemniki histopatologiczne bez pokrywek ale ze szczelną zakrętką ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**27 Pytanie:****Pakiet 9**

Czy Zamawiający w pozycjach 9 i 10 dopuści do zaoferowania pojemniki histopatologiczne ze szczelną pokrywą zamykaną na wcisk?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**28 Pytanie:****Pakiet 9**

Czy Zamawiający w pozycji nr 14 dopuści do zaoferowania pojemnik na kał o pojemności 25 ml z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**29 Pytanie:****Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje, żeby każdy wkład posiadał łącznik kątowy o zakończeniu schodkowym który znajduje się na porcie pacjenta służący do podłączenia drenu do odsysania, czy raczej przewiduje zakup łączników umożliwiających podłączenie drenu ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**30 Pytanie:****Dotyczy pakietu nr 8 poz. 4,5**

Prosimy o informację czy proszek żelujący jest przeznaczony do wkładów workowych. Jeśli tak, to prosimy o podanie minimalnej średnicy (np. 20mm) portu na wkładzie do wsypywania proszku luzem lub w saszetkach?

**Odpowiedź:** Proszek żelujący jest przeznaczony do wkładów do ssaka, reszta opisu zgodna z SIWZ.

**31 Pytanie:****Dotyczy pakietu nr 8**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odstąpienie od wymogu, aby cały asortyment pochodził od jednego producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od wymogu, aby cały asortyment pochodził od jednego producenta, reszta opisu zgodna z SIWZ.

**32 Pytanie:****Pakiet 5**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 6 do oddzielnego pakietu, co pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**33 Pytanie:****Pakiet 5**

dotyczy pozycji 6

Czy Zamawiający dopuści: kaniule dożylnie, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", domykanym standardowo, kaniula wykonana z poliuretanu z 3 paskami dającymi dobry kontrast na fotografiach RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, wyposażona w filtr hydrofobowy oraz koreczek luer lock z trzpieniem powyżej krawędzi, nazwa i logo producenta na opakowaniu jednostkowym kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania), rozmiary:

14G (2,0x45), 16G (1,75x45), 17G (1,5x45), 18G (1,3x45), 20G (1,0x32), 22G (0,9x25)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**34 Pytanie:**

**Pakiet 1, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii I, bez wewnętrznej warstwy poliuretanowej?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**35 Pytanie:**

**Pakiet 1, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu a'100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**36 Pytanie:**

**Pakiet 1, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem minimum 6,96N?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**37 Pytanie:**

**Pakiet 1, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające odporność na cytostatyki : fluorouacil – 3 poziom ochrony, cisplatin - 3 poziom ochrony oraz mitoxantrone - 4 poziom ochrony?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**38 Pytanie:**

**Pakiet 1, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości pojedynczej ścianki na palcu minimum 0,27mm, z siłą zrywu przed starzeniem min. 24,99N?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**39 Pytanie:**

**Pakiet 1, pozycja 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie raportu z badań producenta z 2016 r.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**40 Pytanie:**

**Pakiet 1, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki chlorowane od strony wewnętrznej, dostępne w rozmiarach S-XL; o poziomie AQL – 1,5, potwierdzone raportem z badań producenta według EN-455 zamiast nadrukiem na opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**41 Pytanie:**

**Pakiet 1, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki przebadane na cytostatyki zgodnie z europejską normą EN-374-3 zamiast normy ASTM D6978 oraz przebadane na odporność na min. 7 substancji chemicznych na min. 2 poziomie ochrony?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**42 Pytanie:**

**Pakiet 6, poz.4**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów, którym można podawać lipidy o regulacji przepływu: od 5 do 250 ml / h (niebieskie cyfry na białym tle), która jest przeznaczona do niskich rozwiązań lepkości i regulacji przepływu: od 5 do 200 ml / h (białymi cyframi na niebieskim tle), która jest przeznaczona do roztworów o lepkości od 10 do 40%, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**43 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz.7**

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'90 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” ilości do 1223 opakowań?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**44 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz.8**

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do odrębnego pakietu?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**45 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz.12**

Czy Zamawiający dopuści wycenę ochraniaczy na obuwie w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 6 pełnych opakowań?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**46 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz.13-14**

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek identyfikacyjnych w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**47 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz.25**

Czy Zamawiający dopuści szczotki chirurgiczne w rozmiarze 105x42 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**48 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz.32**

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy do pępownicy w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 14 pełnych opakowań?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**49 Pytanie:**

**Pakiet 9, poz.13**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny 11000ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**50 Pytanie:**

**Pakiet 9**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przesłania próbek asortymentu z pozycji nr : 7 i 11?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**51 Pytanie:**

**Pakiet 3 poz. 3:**

1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do iniekcji w rozmiarze 1,25 mm x 40 mm

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**52 Pytanie:**

**Pakiet 4 poz. 6:**

1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej 1 ml z igłą w rozmiarze 0,45 x 10 mm.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**53 Pytanie:**

**Pakiet 4 poz. 7, 8:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z jednostronną skalą pomiarową, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**54 Pytanie:**

**Pakiet 5 poz. 1:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł typu motylek w rozmiarach: 25G (0,5 x 19 – 30 mm – kolor pomarańczowy), 23 G (0,6 – 0,65 x 19 – 30 mm – kolor niebieski), 22 G ( 0,7 x 19 – 30 mm – kolor czarny), 21 G (0,8 x 19 – 30 mm kolor zielony), 19 G (1,1 x 19 – 30 mm – kolor beżowy).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**55 Pytanie:**

**Pakiet 5 poz. 4:**

1. Czy kaniula ma być wraz z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m<sup>2</sup>/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 3 paskami do prowadzenia linii?

**Odpowiedź:** Zamawiający, dopuszcza nie wymaga.

**56 Pytanie:**

**Pakiet 5 poz. 5:**

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga kaniul dziecięcych bez pasków radiocieniujących, widocznych w USG?

**Odpowiedź:** Zamawiający, dopuszcza nie wymaga.

**57 Pytanie:**

**Pakiet 5 poz. 8:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożyłnej bezpiecznej w systemie zamkniętym, z fabrycznie zintegrowanym drenem zakończonym podwójnym rozgałęzieniem (jedno zakończone przeźroczystym zaworem dostępu naczyniowego z jednolitą materiałowo przezierną silikonową membraną osadzoną zewnętrznie na plastikowym konektorze) osłonka igły chroniąca przed zakłuciem i ekspozycją na krew, cewnik z poliuretanu, min. 5 pasków radiocieniujących, otwór przy ostrzu igły umożliwiający pojawienie się krwi pomiędzy igłą a cewnikiem - potwierdzający wejście do naczynia podczas kaniulacji, opakowanie sztywne zapobiegające utracie jałowości.

**Odpowiedź:** Zamawiający, dopuszcza nie wymaga.

**58 Pytanie:**

**Pakiet 6 poz. 1:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z jednoczęściową komorą kroplową, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**59 Pytanie:**

**Pakiet 6 poz. 4:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przytaczania płynów ze skalą 5-250 ml i 5-200 ml

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**60 Pytanie:**

**Pytanie 1 Dotyczy Pakiet nr 10- kapturki do termometru**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania opakowania, które zawierają po 800szt. osłonek (kapturek jednorazowych), a tym samym zmieni ilość całkowitą zamawianych osłonek na 30400szt.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**61 Pytanie:**

**Pytanie nr 1, dot. Pakiet 2, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie parametrów fizycznych rękawic tj. grubości na dłoni i palcu oraz siły zrywu poprzez podanie, w miejsce wartości minimalnych, wartości średnich (typowych średnich), które zostaną potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta.

**Odpowiedź:** Tak, zamawiający dopuszcza.

**62 Pytanie:**

**Pakiet 4 – strzykawki, poz. 5, poz. 7-8**

Prosimy o wydzielenie poz.5,poz do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**63 Pytanie:**

**Pakiet 4, poz.7-8**

Czy zamawiający dopuści odpowiednio do pozycji strzykawki trzyczęściowe luer lock jednorazowego użytku i strzykawki trzyczęściowe luer lock jednorazowego użytku bursztynowe, sterylne (sterylizowane tlenkiem etylenu),



wykonane z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka), przezroczysty cylinder dokładnie pokazujący zawartość strzykawki, wyraźne znaczniki skali, nie zawierają lateksu, pakowane indywidualnie w opakowanie papier-folia, strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock oraz strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock bursztynowa skala co 2 ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**64 Pytanie:**

**Pakiet 4, poz.7-8**

Czy zamawiający dopuści strzykawki do pomp bez kołnierza stabilizacyjnego?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**65 Pytanie:**

**Pakiet 4, poz.7-8**

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na tłoku. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Tłok posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**66 Pytanie:**

**Pakiet 4, poz. 5**

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na tłoku. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Tłok posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**67 Pytanie:**

**Pakiet 4, poz. 5**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml - skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną, jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?

**Odpowiedź:** Zamawiający, dopuszcza.

**68 Pytanie:**

**Pakiet 5, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**69 Pytanie:**

**Pakiet 5, poz. 3**

Prosimy o wydzielenie poz.3 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**70 Pytanie:**

**Pakiet 5, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**71 Pytanie:**

**Pakiet 6, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorecza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości

oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**72 Pytanie:**

**Pakiet 6, poz. 1,5**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorecznej, natomiast kolec igły biorecznej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**73 Pytanie:**

**Pakiet 6, poz. 1,2,5**

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**74 Pytanie:**

**Pakiet 6, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym oraz z posiadające w zestawie osłonę na kolec igły biorecznej zabezpieczając przed przypadkowym zakłuciem?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**75 Pytanie:**

**Pakiet 6, poz. 3-4**

Prosimy o wydzielenie poz.3-4 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**76 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz. 2-4,7,11-15,18,22-24,26-27,32-33**

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów zawartych w pakiecie 7 wydzieli pozycje2-4,7,11-15,18,22-24,26-27,32-33 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**77 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki. Opakowanie indywidualne nie jest konieczne, gdyż produkt jest wyrobem niesterylnym. Ponadto opakowanie indywidualne spowoduje wzrost ceny produktu, z uwagi na zużycie większej ilości materiału na opakowanie oraz późniejszą konieczność utylizacji większej ilości odpadów foliowych w postaci opakowań indywidualnych.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**78 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**79 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz. 7**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**80 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz. 12,13,14**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**81 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz. 15**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**82 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz. 24**

Czy zamawiający dopuści stażę bezlateksową, wykonana z rozciągliwego paska TPE. Bezlateksowy materiał chroni przed reakcjami alergicznymi i podrażnieniami skóry. pakowaną w rolce w odcinkach o długości 47 cm po 25 szt. w kartonik z podajnikiem, rolce z nadrukowaną fabrycznie instrukcją obsługi na opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**83 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz. 24**

Czy zamawiający oczekuje wycenę za opakowanie (rolkę) 25 szt. z przeliczeniem, przez podanie w jm. Sztuki ma na myśli 1 szt. = 1 op. (po 25 szt. odcinków staży o długości 47 cm)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**84 Pytanie:**

**Pakiet 7, poz. 33**

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy sterylnej o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia, dren posiada zacisk rolkowy, obł z dwoma otworami bocznymi, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**85 Pytanie:**

**Pakiet 6, pozycja 4:**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z regulatorem przepływu w zakresie 5-250 ml/h?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**86 Pytanie:**

**Pakiet 9, pozycja 2:**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady szpitalne 1,5l?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**87 Pytanie:**

**Pakiet 9, pozycja 3:**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady szpitalne 2l o wysokości min. 20 cm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**88 Pytanie:**

**Pakiet 9, pozycja 6:**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o pojemności 50 ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza reszta opisu zgodnie z SIWZ.

**89 Pytanie:**

**Pakiet 9, pozycja 7-10:**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki zamykane na wcisk?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**90 Pytanie:**

**Pakiet 9, pozycja 14:**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na kał o pojemności 30 ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**91 Pytanie:**

**Dotyczy części nr 11:**

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści, aby opis na opakowaniu indywidualnym oferowanego produktu był w języku angielskim?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza aby opis na opakowaniu indywidualnym oferowanego produktu był w języku angielskim, wymaga jednak dołączenia do najmniejszego opakowania zbiorczego ulotki w języku polskim lub naklejenia na najmniejszym opakowaniu zbiorczym informacji w języku polskim.

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 igły do portów wyposażone w sztywne, odpinane uchwyty ułatwiające nakłucie portu i jednocześnie zapewniające wygodę podczas długotrwałych infuzji?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 rozmiar 20G/16mm zamiast 20G/15mm? Różnica w długości wynika z zaokrągleń przyjętych przez producenta podczas przeliczania jednostek imperialnych na metryczne.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**92 Pytanie:**

**Pakiet 9**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 6 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanego z PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zakręcaną pokrywą o pojemności 60 ml

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**93 Pytanie:**

**Pakiet 9**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 6 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanego z PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zakręcaną pokrywą o pojemności 120 ml

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**94 Pytanie:**

**Pakiet 9**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 6 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanego z PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zakręcaną pokrywą o pojemności 200 ml

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**95 Pytanie:**

**Pakiet 9**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 9 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanego z PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą na wcisk, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywki o pojemności 520 ml

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**96 Pytanie:**

**Pakiet 9**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 10 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanego z PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą na wcisk, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywki o pojemności 1200 ml

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

### **Zapytania do SIWZ i projektu umowy:**

#### **97 Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę zgodnie z opinią UZP: „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

#### **98 Pytanie:**

##### **Dotyczy SIWZ**

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww. postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli - potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem.

#### **99 Pytanie:**

##### **Dotyczy podpisania umowy**

Z uwagi na fakt, iż *siedziba* Wykonawcy znajduje się *poza granicami kraju* wnosimy o wyrażeniu zgody na przesłanie umowy do podpisu pocztą kurierską. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana również pocztą kurierską.

**Odpowiedź:** W sytuacji , gdy zostanie wybrana Państwa oferta Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie umowy do podpisu..

#### **100 Pytanie:**

##### **Dotyczy SIWZ**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który **nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę zgodnie z opinią UZP: „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

#### **101 Pytanie:**

##### **Dotyczy § 8 ust. 3 wzoru umowy**

Wnosimy o modyfikację zapisu w/w ust. wzoru umowy na: „*W przypadku trzykrotnej **kolejnej** reklamacji towaru Zamawiający zastrzega sobie możliwość odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy*”.

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian

#### **102 Pytanie:**

##### **Dotyczy § 12 ust. 2 tiret pierwszy wzoru umowy**

Zamawiający może obciążyć dostawcę karami umownymi w wysokości 10% wartości umownej przedmiotu umowy

w przypadku odstąpienia od umowy na skutek okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

Naszym zdaniem, kary umowne winny **być naliczane od wartości niezrealizowanej umowy podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur w terminie** a nie od wartości wszystkich wystawionych faktur. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne.

Prosimy zatem aby kary umowne naliczane były tylko od wartości nie wykonanego świadczenia (czyli umowy)

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian

#### **103 Pytanie:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do wzoru Umowy zapisu następującej treści:

"Strony zgodnymi oświadczeniami woli ustalają, iż, zgodnie z zasadą dobrowolności stosowania mechanizmu podzielonej płatności (tzw. split payment), we wzajemnych rozliczeniach Stron nie będzie stosowany wskazany wyżej mechanizm"?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

#### **104 Pytanie:**

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie przewiduje przekazania Wykonawcy orientacyjnego harmonogramu oczekiwanych dostaw.

#### **105 Pytanie:**

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

#### **106 Pytanie:**

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za odstąpienie od umowy od kwoty niezrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Wspomnieć w tym miejscu należy iż, Zamawiający w projekcie umowy sam zastrzegł możliwość niezrealizowania 30% wartości umowy, zatem niestosownym jest oczekiwanie od Wykonawców uregulowania kar za całą wartość umowy. Czy zatem Zamawiający dokona modyfikacji wspomnianego zapisu umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

#### **107 Pytanie:**

**Dotyczy wzoru umowy:**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §12, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów:

*„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia brutto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..”*

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

#### **108 Pytanie:**

**Dotyczy wzoru umowy:**

Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu do umowy:

W przypadku opóźnienia terminu płatności Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, o których mowa w art. 4 pkt 3) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2016, poz.684 t. j.).

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

#### **109 Pytanie:**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

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

**Odpowiedź:** Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

**Wszelkie wyjaśnienia i zmiany SIWZ stanowią integralną część SIWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.**

Z poważaniem

  
**DYREKTOR**  
Samodzielnego Publicznego Zakładu  
Opieki Zdrowotnej w Krotoszynie  
*mgr inż. Krzysztof Kurowski*

Krotoszyn, dnia 03.10.2018 r.