

Białystok, dnia 15.01.2020 r.

Nr pisma: DA.ZP.242.68.1.2019

Wszyscy zainteresowani  
Wykonawcy

**Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku oraz akcesoriów i narzędzi chirurgicznych, oznaczenie postępowania: DA.ZP.242.68.2019**

Zamawiający - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzki Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) przedstawia treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

#### **Dotyczy Pakietu nr 1:**

##### **Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie strzykawki z bocznymi uchwytemi i uchwytem na tłoku typu „kółko”, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

##### **Zadanie 1, poz 1**

Czy Zamawiający wymaga strzykawki j.u o poj 10 ml z podwójnie uszczelnionym tłokiem?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

##### **Zadanie 1, poz 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki j.u. z rozszerzoną skalą: 10-12 ml;

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

##### **Pakiet 1, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 10ml L-L z bocznymi uchwytemi na cylindrze?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

#### **Dotyczy Pakietu nr 3:**

##### **Pakiet 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koców ogrzewających o wymiarach 110 x 220 cm, wykonanych z dwóch warstw włókniny polipropylenowej o gramaturze 30 g /m kw. oraz wypełnienia poliestrowo-wiskozowego o gramaturze 60 g/m kw.? Prosimy o odstąpienie od wymogu normy 13795:2011, mającej zastosowanie do odzieży i obłożeń na blok operacyjny.

**Odpowiedź: Dopuszczamy ww. koc ogrzewający.**

##### **Pakiet 3, pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga aby koc ogrzewający posiadał przeszycia na całej powierzchni zapobiegające przesuwaniu się wypełnienia co znacznie podnosi walory użytkowe koca?

**Odpowiedź: Dopuszczamy przeszycia na całej powierzchni.**

**Pakiet 3, pozycja 1**

Czy Zamawiający oczekuje rozmiaru 210x110cm czy też 110x105cm?

**Odpowiedź:** Oczekujemy rozmiaru 210 x 110 cm.

**Dotyczy Pakietów nr 4, 5, 7:**

**dotyczy Pakietu nr 4, 5, 7:**

Czy na potwierdzenie, że zaoferowane przyrządy do płynów infuzyjnych oraz krwi nie zawierają ftalanów, do oferty należy załączyć kartę charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego, w której są wyszczególnione składniki, w tym również plastyfikatory?

**Odpowiedź:** Zamawiający w specyfikacji istotnych warunków zamówienia określił wymagane dokumenty.

**Dotyczy Pakietu nr 7 oraz Pakietu nr 4:**

**Zadanie 7 , poz. 1 oraz Zadanie 4, poz 1 i 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych przyciemnionego oraz białego posiadający łącznik położony jak na zdjęciu poniżej?



**Odpowiedź:** Dopuszczamy łącznik położony jak na zdjęciu.

**Dotyczy Pakietu nr 4:**

**Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1-2:**

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby przyrządy posiadały komorę kroplową wolną od szkodliwych związków chorobotwórczych jakim jest PVC ?

**Odpowiedź:** Dopuszczamy komorę kroplową wolną od PVC.

Pakiet 4, poz. 1-2

Prosimy o dopuszczenie przyrządu IS bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji, gdyż po konsultacjach z pielęgniarkami z kilku placówek medycznych uzyskaliśmy opinię, że kroplówka to system zamknięty, a dodatkowy port do przerwanie ciągłości systemu zamkniętego a więc dodatkowe potencjalne źródło zakażenia; podawanie leku przez dodatkowy port w trakcie infuzji powoduje, że nie wiadomo w jakim stężeniu lek wnika do krwiobiegu; placówki służby zdrowia dążą do podawania gotowych roztworów płynów i leków w związku z czym trudno przewidzieć jaka będzie reakcja w sytuacji kiedy zmieszamy ze sobą dwa leki (podając lek przez dodatkowy port podajemy go do płynu znajdującego się w butelce); nie wolno łączyć ze sobą leków ponieważ w sytuacji wystąpienia reakcji alergicznej trudno ustalić na który z podanych produktów; natomiast dodatkowej podaży leków, można dokonać poprzez dodatkowy port kaniuli dożylniej. Ponadto zamieszczony opis znacznie ogranicza konkurencję, co stoi w sprzeczności z fundamentalną zasadą PZP tj. zasadą równego traktowania i uczciwej konkurencji. Pozostawiony wymóg w znaczny sposób (minimum dwukrotnie) podwyższa cenę jednostkową produktu oraz wartość całkowitą Pakietu nr 4. W związku powyższym faktem oraz negatywną opinią środowiska medycznego pozostawienie aktualnego opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 4 mogłoby skutkować nieracjonalnym i niegospodarnym wydatkowaniem środków publicznych.

**Odpowiedź: Dopuszczamy przyrząd IS bez dodatkowego portu.**

Pakiet 4, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, 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, sterylizacja EO?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

Pakiet 4, poz. 1-2

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Pakiet 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetaczania płynów infuzyjnych bez łącznika dodatkowej iniekcji?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Pakiet 4, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetaczania płynów infuzyjnych z odpowietrznikiem zamykanym klapką oraz bez łącznika dodatkowej iniekcji?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

#### **Dotyczy Pakietu nr 5:**

**Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1:**

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby przyrządy posiadały komorę kroplową wolną od szkodliwych związków chorobotwórczych jakim jest PVC?

**Odpowiedź: Dopuszczamy komorę kroplową wolną od PVC.**

**Zadanie 5, poz 1**

Czy Zamawiający wymaga aparat do przetaczania krwi z zaciskiem rolkowym posiadającym uchwyt na dren?

**Odpowiedź: Dopuszczamy uchwyt na dren.**

**Zadanie 5, poz 1**

Czy Zamawiający wymaga aby zacisk rolkowy wyposażony był w dodatkowy element konstrukcyjny na zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, a nie żeby igła była wciskana w miejsce wlotu lub wylotu drenu?

**Odpowiedź: Dopuszczamy element konstrukcyjny na zabezpieczenie igły biorczej.**

Pakiet 5 , poz.1

Czy zamawiający dopuszcza długość drenu 150 cm?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

Pakiet 5 , poz.1

Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Dotyczy Pakietu nr 6:****Zadanie 6, poz 1**

Czy Zamawiający wymaga bezpiecznego przyrządu do przetaczania płynów posiadającego elastyczną komorę kroplową, wolną od PVC, i ftalanów (do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo pacjenta), przystosowany do infuzji grawitacyjnej, z dodatkowym łącznikiem Y, długość drenu 180 cm. Posiadający specjalny zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiegający przedostaniu się powietrza do linii gdy butelka jest pusta, i utrzymujący stały poziom płynu. Przyrząd wyposażony w filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu. Pomaga zapobiegać zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI). Pomaga zmniejszać straty w płynach infuzyjnych poprzez ograniczeniu do zera niekontrolowaną utratę płynu poprzez kapanie.

**Odpowiedź: Dopuszczamy komorę wolną od PVC i ftalanów, z dodatkowym łącznikiem Y, długość drenu 180 cm, Posiadający filtr Auto Air Stop i filtr hydrofobowy.**

**Dotyczy Pakietu nr 7:****Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1:**

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby przyrządy posiadały komorę kroplową wolną od szkodliwych związków chorobotwórczych jakim jest PVC ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy komorę kroplową wolną od PVC.**

**Pakiet nr 7, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści aparaty do przetoczenia płynów infuzyjnych z łącznikiem w formie „Y” , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy aparaty do przetoczenia płynów infuzyjnych z łącznikiem w formie „Y” , pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

**Pakiet nr 7, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści aparaty do przetoczenia płynów infuzyjnych z łącznikiem w formie „Y” , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

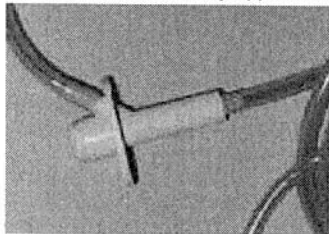
**Odpowiedź: Dopuszczamy aparaty do przetoczenia płynów infuzyjnych z łącznikiem w formie „Y” , pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

**Pakiet nr 7, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści aparaty do przetoczenia płynów infuzyjnych w opakowaniach foliowych, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pakiet 7, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści bursztynowy aparat do przetaczania płynów infuzyjnych z łącznikiem dodatkowej iniekcji typu „Y”, jak na poniższym zdjęciu?



**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Dotyczy Pakietu nr 10:**

Pakiet Nr 10 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga cewników wykonanych ze 100% silikonu pokrytego powłoką hydrożelową, która po aktywacji zmniejsza traumatyczność i ułatwia zakładanie?

**Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.**

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła oczywista omyłka i Zamawiający oczekuje cewników wykonanych z półtwardego lateksu w rozm. 16-24 CH ?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje cewników wykonanych z półtwardego lateksu w rozm. 16-24 CH.**

**Dotyczy Pakietu nr 12:**

Pakiet Nr 12 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje strzykawki skalowanej w mililitrach i łyżeczkach (TSP)?

**Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawki skalowanej w mililitrach i łyżeczkach (TSP).**

**Dotyczy Pakietu nr 13:**

**Pytanie 2 - pakiet 13**

Prosimy o uściślenie wymogu czy Zamawiający w tej pozycji oczekuje golarek Typu Gallant, czy zwykłych golarek?

**Odpowiedź: Dopuszczamy golarki typu Gallant.**

**Dotyczy Pakietu nr 15:**

**Zadanie 15, poz 1**

Czy Zamawiający wymaga kaniuli dożylniej dla noworodków wykonanej z FEP?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Zadanie 15, poz 1**

Czy Zamawiający wymaga kaniuli dożylniej dla noworodków wykonanej z PUR

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

#### Dotyczy Pakietu nr 16:

##### **Pakiet 16, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowane pojedynczo w opakowaniu zbiorczym a'250 szt. z przeliczeniem ilości na 1440 opakowań?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Dotyczy Pakietu nr 18:

Pakiet Nr 18 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego zaworu dostępu naczyniowego z przezroczystą silikonową membraną z płaską powierzchnią do dezynfekcji, z przezroczystą obudową, z przedłużaczem o długości 9 cm, objętości wypełnienia – 0,15 ml, przepływ nie mniejszy niż 165 ml/min. Zawór bezigłowy o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy droga płynu ma być widoczna na całej długości zaworu?

**Odpowiedź: Dopuszczamy przepływ płynu na całej długości zaworu.**

3. Czy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy silikonowa przezroczysta membrana zaworu ma przylegać bezpośrednio do obudowy?

**Odpowiedź: Dopuszczamy przezroczystą silikonową membranę przylegającą bezpośrednio do obudowy.**

#### Dotyczy Pakietu nr 19:

##### **Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 19 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników do karmienia w rozmiarach CH 5, 6, 8, 10, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź: Dopuszczamy ww. rozmiary, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

##### **Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 19 poz. 2:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zgłębników żołądkowych w rozmiarach CH6 - CH22.

**Odpowiedź: Dopuszczamy ww. rozmiary, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

##### **Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 19 poz. 2:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu zaoferowania zgłębników nie zwiniętych w opakowaniu. Ze względu na swoją długość 80 cm zgłębniki występują standardowo zwinięte w opakowaniu.

**Odpowiedź: Dopuszczamy zgłębniki zwinięte.**

##### **Pakiet 19, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 50cm, z zakończeniem typu Luer z zatyczką?

**Odpowiedź: Dopuszczamy długość 50 cm, z zakończeniem typu Luer z zatyczką.**

##### **Pakiet 19, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości 105cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

## Dotyczy Pakietu nr 20:

### Pytanie numer 1 dotyczy pakietu 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 20 pozycja 2 (a,b,c) płynów kontrolnych na trzech poziomach pakowanych w opakowanie zbiorcze zawierające 3 buteleczki po 2mL każdego z trzech poziomów w ilości 1500 takich opakowań zbiorczych? Wyjaśniamy, że w wypadku wyrażenia zgody na powyższe Zamawiający otrzyma dokładnie taką samą objętość płynu kontrolnego o poziomie Normal ( $1500 \times 2\text{mL} = 1200 \times 2,5\text{mL}$ ) oraz prawie trzy razy większą ilość płynów kontrolnych Low i High ( $1500 \times 2\text{mL} > 410 \times 2,5\text{mL}$ ), czyli zapotrzebowanie Zamawiającego na wymaganą pierwotnie objętość płynu kontrolnego zostanie zaspokojone z nadmiarem.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometrów o dokładności zgodnej z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

2. Prosimy o dopuszczenie płynów kontrolnych do glukometrów o standardowej pojemności wynoszącej 4 ml/fiolka – po przeliczeniu całkowitych objętości poszczególnych płynów na odpowiednią liczbę fiolek i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

3. Czy Zamawiający wymaga paski testowe do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, która zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu szpitala, eliminując bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjentów po każdym pomiarze glukozy?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

4. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane?

**Odpowiedź: Dopuszczamy paski testowe do glukometrów refundowane.**

5. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

6. Prosimy o informację jaką metodę referencyjną i jaki sprzęt będzie stosował Zamawiający w celu testowania otrzymanych próbek pasków testowych i glukometrów?

**Odpowiedź: Oznaczenia laboratoryjne glukozy: Aparat - Cobas firmy Roche, metoda: enzymatycznie - heksokinazowa.**

## Dotyczy Pakietu nr 21:

### Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1:

Czy na potwierdzenie kompatybilności zaoferowanych strzykawek z pompami, które są na wyposażeniu Szpitala, Zamawiający dopuści oświadczenie producenta strzykawek o ich kompatybilności?

**Odpowiedź: Dopuszczamy oświadczenie producenta strzykawek o ich kompatybilności.**

#### **Dotyczy Pakietu nr 23:**

##### **Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu nr 23 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie igieł w rozmiarze 1,2x40 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź: Dopuszczamy** igły w rozmiarze 1,2x40 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pakiet Nr 23 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek 18G, 1,2 x 25mm , z otworem centralnym i ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań bez filtra cząsteczkowego, sterylizacja tlenkiem etylenu.

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek 18G, 1,2 x 40mm , otworem centralny i ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań bez filtra cząsteczkowego. sterylizacja tlenkiem etylenu.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

#### **Dotyczy Pakietu nr 24:**

##### **Pytanie nr 11 dotyczy Pakietu nr 24 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie opasek do identyfikacji o wymiarach 24,3 cm x 200 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 24, poz.1

Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych o długości 245 mm , pole opisu 15 mm x 80 mm, długość części regulacyjnej 13,5 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2(+/-1 mm)?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

##### **Pakiet 24, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne o wymiarach: długość całk.: 250mm, szer. okienka: 25mm, szer. paska: 12mm, długość paska: 155mm, 13 otworów regulacyjnych, okienko: 65mm x 25mm

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Dotyczy Pakietu nr 25:**

Pakiet nr 25

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

a) grubość palca min. 0,06 mm, dłoni min. 0,06 mm, mankietu min. 0,05mm;

zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii I.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet nr 25

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy diagnostycznej winylowej bezpudrowej, jednorazowego użytku o grubości na palcu 0,10mm ,na dłoni 0,08mm i mankiecie 0,06mm, pozostałe parametry zgodne?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**



**Pakiet nr 25 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych o grubości (pojedyncza ścianka) palca 0,06mm, dłoni 0,08mm, mankietu 0,05mm, pakowanych w op. po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

**Pakiet nr 25 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych o grubości (pojedyncza ścianka) palca 0,05 mm, dłoni 0,07 mm, mankietu (rękawa) 0,04 mm, AQL≤1,5, pakowanych w op. po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

**Pakiet nr 25 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych, bezpydrowych, oznakowanych jako Klasa I zgodnie z Dyrektywą o WYROBACH MEDYCZNYCH 93/42/EEC Kategoria I zgodnie z Dyrektywą o ŚRODKACH OCHRONY OSOBISTEJ 89/686/EEC, ze względu na użyty do produkcji materiał, który nie stanowi bariery dla kontaktu z płynami.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Pakiet nr 25 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych o grubości na dłoni i palcu: min.0,10mm, na mankiecie min. 0,6mm.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Pakiet 25, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących grubościach:

- palec  $\geq 0,06\text{mm}$
- dłoń i mankiet  $\geq 0,05\text{mm}$ ?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

**Pakiet 25, poz. 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby rękawice zarejestrowane były jako środek ochrony indywidualnej kat. III?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Pakiet nr 25 poz.1, Pakiet nr 29 poz.1, Pakiet nr 51 poz.1**

Dnia 9 marca 2016 roku zostało wprowadzone rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej, zastępujące Dyrektywę Rady 89/686/EWG. W wyniku zmiany rozporządzenia, po zakończeniu okresu przejściowego trwającego od 21.04. 2018 r. do 20.04 2019 r., od 21.04.2019 r. obowiązują wymagania zgodnie z nowym rozporządzeniem 2016/425. Normę dotyczącą badania przenikania substancji chemicznych zmieniono na normę równoważną EN 16523-1. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie powyższego zgodnie z nowym rozporządzeniem.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Pakiet 25, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe o grubości na palcu min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,08 mm, na mankiecie min. 0,06 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Dotyczy Pakietu nr 27:**

Dotyczy: pakiet nr 27

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'100 szt. z przeliczeniem ilości tj. 600 op. a'100 szt.?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Dotyczy Pakietu nr 28:**

1. Czy Zamawiający w **Pakiecie 28 w pozycji 1 (a i b)** dopuści dreny typu Penrose o poniższej charakterystyce: do grawitacyjnego drenażu ran, wykonane z miękkiego, czystego silikonu, z linią widoczną w promieniach RTG; dzięki specjalnej budowie dreny nie zaklejają się, co zapewnia ciągłe drenażowanie.

W rozmiarach spełniających wymagania SIWZ (tj. 8 mm, długość 300 mm oraz 12 mm, długość 300 mm). Sterylne, pakowane pojedynczo, w podwójne opakowanie.

**Odpowiedź: Dopuszczamy dreny o ww. charakterystyce.**

**Czy Zamawiający w Pakiecie 28 w pozycji 1 (a i b)** wymaga, aby dren Penrose był wykonany z czystego silikonu.

**Odpowiedź: Dopuszczamy dreny silikonowe.**

Pakiet Nr 28 poz. 1,2:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów o dł. 450 mm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pakiet 28, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści silikonowy dren Penrose w oczekiwanych rozmiarach?

**Odpowiedź: Dopuszczamy silikonowy dren Penrose, rozmiary zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy Pakietu nr 29:**

Pakiet nr 29

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic w opakowaniu jednostkowym a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet nr 29

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy diagnostycznej nitylowej bezpudrowej, jednorazowego użytku o poziomie AQL 1,0. Pakowane w pudełku po 100 szt., rozmiar S, M, L, XL?

**Odpowiedź: Dopuszczamy poziom AQL 1,0. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

Pakiet nr 29

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy diagnostycznej nitylowej bezpudrowej, jednorazowego użytku o poziomie AQL 1,0. Pakowane w pudełku po 500 szt., w kolorze białym, rozmiar S, M, L, XL?

**Odpowiedź: Dopuszczamy poziom AQL 1,0. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pakiet nr 29 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby rękawice były chlorowane od strony wewnętrznej.

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

Pakiet nr 29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych w kolorze fioletowym, o grubości na dłoni 0,08+/-0,02mm, korzystniejszym poziomie AQL, tj. 1,0, konfekcjonowanych w opakowanie jednostkowe 100sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet nr 29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych o grubości na palcu 0,07mm, na dłoni 0,06mm, na mankiecie 0,04mm, konfekcjonowanych w opakowanie jednostkowe 200sztuk (180szt. dla XL), z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### Pakiet 29, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości wynoszącej na mankiecie 0,07±0,01 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

### Dotyczy Pakietu nr 32:

#### Pytanie 1 - pakiet 32

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania stazy bezlateksowej w opakowaniu 25 szt. na rolce z perforacją **co 47 cm**. Pozostałe parametry tak jak w SIWZ. Umożliwi złożenie oferty większej liczbie oferentów i zaofiarowanie Zamawiającemu korzystniejszej oferty cenowej.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przestarek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie perforacji co 45 cm.

**Odpowiedź: Dopuszczamy stażę bezlateksową z perforacją co 47 cm.**

### Dotyczy Pakietu nr 33:

#### Pytanie nr 1, dotyczy Pakietu 33, poz. 1

Czy w Pakiecie 33 w pozycji 1 Zamawiający dopuści pończochy przeciwzakrzepowe w różnych rozmiarach, ale inaczej wymiarowane niż to co jest określone w SIWZ? wymiarowanie będzie zgodnie z tabelą:

Obwód uda 1	Obwód łydki 2	Długość kończyny 3	Nr ref.	Rozm.	Kolor	
					Palce	Góra
Poniżej 63,5 cm	Poniżej 30,5 cm MAŁE	Krótsza niż 74 cm – KRÓTKIE	3071LF	A		
		74 do 84 cm – NORMALNE	3130LF	B		
		84 cm i więcej – DŁUGIE	3222LF	C		
	30,5 do 38 cm SREDNIE	Krótsza niż 74 cm – KRÓTKIE	3310LF	D		
		74 do 84 cm – NORMALNE	3416LF	E		
		84 cm i więcej – DŁUGIE	3549LF	F		
	38 do 44,5 cm DUŻE	Krótsza niż 74 cm – KRÓTKIE	3634LF	G		
		74 do 84 cm – NORMALNE	3728LF	H		
		84 cm i więcej – DŁUGIE	3856LF	J		
63,5 do 81 cm	38 do 44,5 cm BARDZO DUŻE	Krótsza niż 74 cm – KRÓTKIE	4010LF	K		
		74 do 84 cm – NORMALNE	4114LF	L		
		84 cm i więcej – DŁUGIE	4216LF	M		
63,5 do 81,3 cm	44,5 do 54,6 cm BARDZO DUŻE PLUS	Krótsza niż 74 cm – KRÓTKIE	3180LF	N		
		74 do 84 cm – NORMALNE	3181LF	P		
		84 cm i więcej – DŁUGIE	3182LF	Q		
81,3 do 91,4 cm	54,6 do 66 cm BARDZO DUŻE PLUS PLUS	Krótsza niż 74 cm – KRÓTKIE	3183LF	R		
		74 do 84 cm – NORMALNE	3184LF	S		
		84 cm i więcej – DŁUGIE	3185LF	T		

**Odpowiedź: Dopuszczamy pończochy przeciwzakrzepowe we wskazanych powyżej wymiarach.**

**Pytanie nr 2, dotyczy Pakietu 33, poz. 1**

Czy w Pakiecie 33 w pozycji 1 Zamawiający dopuści pończochy przeciwzakrzepowe o stopniowanym ucisku o wartości 18 mmHg wokół kostek, 14 mmHg na wysokości łydki, 8 mmHg na poziomie dołu podkolanowego, 10 mmHg w dolnej części uda i 8 mmHg w górnej części uda?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Dotyczy Pakietu nr 34:**

**Dotyczy pakietu nr 34**

Czy, na potwierdzenie cech bezpieczeństwa aparatu do infuzji grawitacyjnej, Zamawiający wymaga udokumentowania parametrów filtra, który znajduje się w odpowietrzniku aparatu? Określenie skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej takiego filtra ?

Potwierdzenie i informacja o parametrach filtra, daje Zamawiającemu gwarancję, że stosowany aparat jest bezpieczny, a w sytuacji kiedy odpowietrznik będzie otwarty ( podaż infuzji z opakowań szklanych) daje gwarancję skutecznej ochrony przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej.

**Odpowiedź: Nie wymagamy udokumentowania parametrów filtra.**

**Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu nr 34 poz. 1:**

Czy Zamawiający wymaga komory kroplowej o długości wraz z kolcem nie mniejszej niż 120 mm, dwuczęściowej (twarda/miękka) wyposażonej w pierścień ułatwiający aplikację przyrządu do opakowania z płynem infuzyjnym?

**Odpowiedź: Dopuszczamy komorę kroplową z kolcem o długości 120 mm, dwuczęściową (twarda/miękka) wyposażoną w pierścień.**

**Pytanie nr 13 dotyczy Pakietu nr 34 poz. 1:**

Czy Zamawiający wymaga, aby zacisk rolkowy posiadał zabezpieczenie na kolec komory kroplowej po użyciu w postaci dodatkowego miejsca, tzw. „pochewki”?

**Odpowiedź: Dopuszczamy miejsce na kolec komory kroplowej.**

**Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu nr 34 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie przyrządu bez dodatkowego portu do podawania leków, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy Pakietu nr 37:**

**Pytanie do Pakietu nr 37: Elementy i dreny – urologia pkt. 8**

Pętle opisane w tym punkcie pakowane są w zbiorcze opakowania po 6 szt. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści 8 opakowań, łącznie 48 pętli? Jednocześnie w przypadku zgody prosimy o korektę formularza cenowego w rubryce j.m z sztuk na opakowanie dla danej pozycji.

**Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie wyrobów w opakowaniu po 6 sztuk. W załączeniu do pisma zmieniony, w zakresie zamawianych ilości, Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty dla Pakietu nr 37.**

**Pytanie do Pakietu nr 37: Elementy i dreny – urologia pkt. 9**

Elektrody opisane w tym punkcie pakowane są w zbiorcze opakowania po 6 szt. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści 2 opakowania, łącznie 12 elektrod? Jednocześnie w przypadku zgody prosimy o korektę formularza cenowego w rubryce j.m z sztuk na opakowanie dla danej pozycji.

**Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie wyrobów w opakowaniu po 6 sztuk. W załączeniu do pisma zmieniony, w zakresie zamawianych ilości, Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty dla Pakietu nr 37.**

**Pytanie do Pakietu nr 37: Elementy i dreny – urologia pkt. 10**

Elektrody opisane w tym punkcie pakowane są w zbiorcze opakowania po 6 szt. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści 3 opakowania, łącznie 18 elektrod? Jednocześnie w przypadku zgody prosimy o korektę formularza cenowego w rubryce j.m z sztuk na opakowanie dla danej pozycji.

**Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie wyrobów w opakowaniu po 6 sztuk. W załączeniu do pisma zmieniony, w zakresie zamawianych ilości, Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty dla Pakietu nr 37.**

**Pytanie do Pakietu nr 37: Elementy i dreny – urologia pkt. 12**

Pętle opisane w tym punkcie pakowane są w zbiorcze opakowania po 6 szt. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści 8 opakowań, łącznie 48 pętli? Jednocześnie w przypadku zgody prosimy o korektę formularza cenowego w rubryce j.m z sztuk na opakowanie dla danej pozycji.

**Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie wyrobów w opakowaniu po 6 sztuk. W załączeniu do pisma zmieniony, w zakresie zamawianych ilości, Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty dla Pakietu nr 37.**

**Pytanie do Pakietu nr 37: Elementy i dreny – urologia pkt. 13**

Elektrody opisane w tym punkcie pakowane są w zbiorcze opakowania po 6 szt. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści 2 opakowania, łącznie 12 elektrod? Jednocześnie w przypadku zgody prosimy o korektę formularza cenowego w rubryce j.m z sztuk na opakowanie dla danej pozycji.

**Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie wyrobów w opakowaniu po 6 sztuk. W załączeniu do pisma zmieniony, w zakresie zamawianych ilości, Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty dla Pakietu nr 37.**

**Pytanie do Pakietu nr 37: Elementy i dreny – urologia pkt. 14**

Elektrody opisane w tym punkcie pakowane są w zbiorcze opakowania po 6 szt. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści 3 opakowania, łącznie 18 elektrod? Jednocześnie w przypadku zgody prosimy o korektę formularza cenowego w rubryce j.m z sztuk na opakowanie dla danej pozycji.

**Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie wyrobów w opakowaniu po 6 sztuk. W załączeniu do pisma zmieniony, w zakresie zamawianych ilości, Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty dla Pakietu nr 37.**

**Pytanie do Pakietu nr 37: Elementy i dreny – urologia pkt. 15**

Elektrody opisane w tym punkcie pakowane są w zbiorcze opakowania po 6 szt. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści 3 opakowania, łącznie 18 elektrod? Jednocześnie w przypadku zgody prosimy o korektę formularza cenowego w rubryce j.m z sztuk na opakowanie dla danej pozycji.

**Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie wyrobów w opakowaniu po 6 sztuk. W załączeniu do pisma zmieniony, w zakresie zamawianych ilości, Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty dla Pakietu nr 37.**

**Pytanie do Pakietu nr 37: Elementy i dreny – urologia pkt. 28**

Czy Zamawiający dopuści kleszcze bipolarne, bransze okienkowe, obie ruchome o długości 360mm?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Pytanie do Pakietu nr 37 oraz 47**

Czy w związku z przeznaczeniem i charakterem produktów zawartych w pakiecie 37 oraz 47, które wymagają sprowadzenia zza granicy i nie są lekami/wyrobami ratującymi życie, Zamawiający wyrazi zgodę na określenie terminu realizacji zamówienia tych pozycji na 21 dni roboczych od daty złożenia zamówienia ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie do Pakietu nr 37**

W związku z tym, że niektóre pozycje nie są wyrobem medycznym (odpowiadają parametrom jakościowym i technicznym)-tj. uszczelka, -nie posiadają deklaracji zgodności ani certyfikatu CE, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia ze stawką VAT 23% ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie 23% VAT na uszczelki.**

**Dotyczy Pakietu nr 38:**

1. Czy Zamawiający w zad38 poz 1 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta w cenie zamiennika: Klips polimerowy niewchłaniający Hem-o-lok z wewnętrznymi naprzemiennie ułożonymi zębami umieszczonymi na całej wewnętrznej długości ramion klipsa. Pakowany w zasobniki po 6 szt. Najwyższa klasa wyrobu zgodnie z Deklaracją Zgodności III. rozmiar XL?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

2. Czy Zamawiający w zad 38 poz 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta w cenie zamiennika: Klips polimerowy niewchłaniający Hem-o-lok z wewnętrznymi naprzemiennie ułożonymi zębami umieszczonymi na całej wewnętrznej długości ramion klipsa. Pakowany w zasobniki po 6 szt. Najwyższa klasa wyrobu zgodnie z Deklaracją Zgodności III. rozmiar ML?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

3. Czy Zamawiający w zad 38 poz 3 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta w cenie zamiennika: Klips polimerowy niewchłaniający Hem-o-lok. Pakowany w zasobniki po 6szt. Najwyższa klasa wyrobu zgodnie z Deklaracją Zgodności III. Rozmiar L?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

4. Czy Zamawiający w zad 38 poz 4 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta w cenie zamiennika: Klips polimerowy niewchłaniający Hem-o-lok. Pakowany w zasobniki po 6szt, Klasa wyrobu zgodnie z Deklaracją Zgodności w klasie III. Rozmiar M?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

5. Czy Zamawiający w zad 38 poz 5 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta w cenie zamiennika: Wielorazowa klipsownica laparoskopowa kompatybilna z klipsami polimerowymi w rozmiarze wg rozmiarów klipsów, rotacja 360 stopni, długość robocza 33cm, kanał płuczący na pokrętło z silikonową zatyczką, pokrętło zgodne z kolorem zasobnika z klipsami kompatybilna z klipsami polimerowymi w rozmiarze ML, L, X/L, do wyboru przez zamawiającego, klipsownica do klipsów rozmiar M do zabiegów otwartych o długości 20, 28cm?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

6. Czy Zamawiający w zad 38 poz 6 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta w cenie zamiennika: Wielorazowa klipsownica laparoskopowa zagięta pod kątem 20 stopni, rotacja trzonu 360 stopni, rotor z pięcioma skrzydełkami, długość robocza 33cm, średnica trzonu 10mm, kanał płuczący na pokrętło z silikonową zatyczką, kolor pokrętła zgodny z kolorem zasobnika z klipsami, rozmiar i nawa producenta trwale umieszczona na rękojeści klipsownicy, kompatybilna z klipsami polimerowymi w rozmiarze ML?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

7. Czy Zamawiający w zad 38 poz 7 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta w cenie zamiennika: Wielorazowa klipsownica laparoskopowa zagięta pod kątem 20 stopni, rotacja trzonu 360 stopni, rotor z pięcioma skrzydełkami, długość robocza 33cm, średnica trzonu 10mm, kanał płuczący na pokrętło z silikonową zatyczką, kolor pokrętła zgodny z kolorem zasobnika z klipsami, rozmiar i nawa producenta trwale umieszczona na rękojeści klipsownicy, kompatybilna z klipsami polimerowymi w rozmiarze ML?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

8. Czy Zamawiający wydzieli z zad 38 poz 6,7?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

9. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby te powinny posiadać klasę IIb. Natomiast wyroby medyczne przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, muszą posiadać klasę III. Czy zgodnie z tym rozporządzeniem Zamawiający w zad 38 wymaga by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwie szpitalu przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia - klatką piersiową, posiadały klasę III?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

10. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad 38 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyńku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem wklejenie do kartoteki pacjenta?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

#### **Dotyczy Pakietu nr 40:**

##### **Pytanie 1 Dotyczy: pakiet nr 40**

Czy Zamawiający dopuści hak operacyjny typu Langenbeck w rozmiarze 40mm x 11mm długość rączki 220 mm ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Dotyczy Pakietu nr 42:**

##### **Pakiet 42 poz. 4:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy mikrochirurgicznej jednorazowej, zagiętej, metalowej końcówki do mikroodsysania typu: FRAZIER długość min. 12 cm, zagięcie proksymalne 30°, średnica 9 FG, zakończenie POLEROWANE uchwyt ergonomiczny z kontrolą ssania wykonany z ABS, część metalowa trwale wklejona w uchwyt, plastikowy mandryn, opakowanie podwójne

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

##### **Pakiet 42 poz. 5:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy mikrochirurgicznej jednorazowej, zagiętej, metalowej końcówki do mikroodsysania typu: FRAZIER długość min. 12 cm, zagięcie proksymalne 30°, średnica 12 FG, zakończenie POLEROWANE uchwyt ergonomiczny z kontrolą ssania wykonany z ABS, część metalowa trwale wklejona w uchwyt, plastikowy mandryn, opakowanie podwójne

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 42 poz. 6:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy mikrochirurgicznej jednorazowej, zagiętej, metalowej końcówki do mikroodsysania typu: FRAZIER długość min. 12 cm, zagięcie proksymalne 30°, średnica 12 FG, zakończenie POLEROWANE uchwyt ergonomiczny z kontrolą ssania wykonany z ABS, część metalowa trwale wklejona w uchwyt, plastikowy mandryn, opakowanie podwójne

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 42 poz. 7:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola operacyjnego z kontrolą siły ssania, transparentna końcówka, rączka w kolorze białym, pojedyncze załamanie krzywizny, uniwersalny schodkowy łącznik zapewniający szczelne połączenie z drenem, CH 12– 2,6 mm/4,6 mm (śr. wewn. / śr. zewn.). Jednorazowa, sterylna, opakowanie podwójne.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 42 poz. 9:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z naprzeciwległymi otworami, w rozm. 12-20 CH, dł. 600 mm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rozmiar cewnika ma być kodowany kolorystycznie i numerycznie na konektorze w celu łatwej identyfikacji produktu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby końcówka cewników do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

4. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewnik do odsysania ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet 42 poz. 10:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy drenu łączącego do odsysania pola operacyjnego wykonanego z medycznego, elastycznego PCV, wzdłuż drenu specjalne wzmocnienia zapobiegające zaginaniu oraz zasysaniu drenu, idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna, rozmiar CH 24 – 5,60 mm/8,00 mm (śr. wewn. /

śr. zewn.), długość 210cm, dren zakończony łącznikiem typu lejek żeński prosty z jednej strony i z końcówką Fingertip z kontrolą siły ssania z drugiej, opakowanie podwójne: wewnętrzne folia + zewnętrzne papier-folia

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Dotyczy Pakietu nr 43:**

Dotyczy: pakiet nr 43

Czy Zamawiający ma na myśli podkład nieprzemakalny - papier plus folia ?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

Pakiet 43, poz. 1

Czy zamawiający dopuści podkład włókninowy w roli o wymiarze szer. 60 cm x 50 m , perforacja co 50 cm, z 1 warstwy, 20-35 g/m2?

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**



**Pakiet 43, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści podkład nieprzemakalny w rolce wykonany z papieru laminowanego termicznie PE?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pakiet 43, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 58cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pakiet 43, pozycja 1**

Czy Zamawiający podając jednostkę miary sztuka ma na myśli 1 rolkę o długości 40-50m?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający podając jednostkę miary sztuka ma na myśli 1 rolkę o długości 40-50m.**

**Dotyczy Pakietu nr 44:****PYTANIE 1 DOTYCZY PAKIETU 44 POZ.6**

Prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie ofert przez większą liczbę oferentów.

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.**

**Dotyczy Pakietu nr 51:****Dotyczy pakietu nr 51**

1. Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne Neoprenowe, bezpudrowe, obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej o anatomicznym kształcie, mankiety rolowane, mikroteksturowane, sterylizowane, o wartości finalowego uwalniania AQL 0,65, o grubości rękawicy na palcu min. 0,21mm, długości całkowitej min. 295 mm, siła zrywania min. 12N, zgodne z normą EN 455-1.2.3.4, posiadające badania jednostki akredytowanej na przenikanie wirusów oraz odporne na przenikanie związków chemicznych oraz leków cytostatycznych wg PN EN 374 w tym 3 związków chemicznych na poziomie min 30minut, spełniające również normę ASTM F1671, odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata. Pakowane w opakowania folia-folia, sterylizowane radiacyjnie, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

**Pakiet 51 poz. 1:**

Czy zamawiający dopuści rękawice o grubości min. 0,185 mm, AQL 0,65?

**Odpowiedź: Dopuszczamy rękawice o poziomie AQL 0,65. Dopuszczamy rękawice neopronowe o grubości na palcu: minimum 0,21 mm, grubość na palcu rękawic polizoprenowych - zgodnie z SIWZ.**

**Pakiet 51 poz. 1:** Zamawiający w SIWZ odniósł się jedynie do norm PN-EN 374 nie uwzględniając obowiązywania norm PN EN ISO 374-1:2017, PN-EN 274-2:2015, EN 16523-1:2015, PN-EN 374-4:2014, PN-EN ISO 374-5:2017, które zostały wprowadzone rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 roku w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG. W okresie od 21 kwietnia 2018 do 21 kwietnia 2019 trwał okres przejściowy, podczas którego dopuszczony był obrót produktami zgodnymi z jedną albo drugą normą – jako normami równoważnymi jednak od 21 kwietnia 2019 roku do obrotu mogą być wprowadzone wyłącznie produkty zgodne z nową normą.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o sprostowanie opisu zamówienia w **pakiecie nr 51** w oparciu o wymogi jakie stawia już znowelizowana i obowiązująca norma.

**Odpowiedź: Dopuszczamy ww. normy.**

Pakiet nr 51

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Rękawicy chirurgicznej, jałowej, bezpudrowej, polizoprenowej, spełniającej normę ASTM F 1671 o poziomie AQL 0,65 i zgodne z normą na przenikanie związków chemicznych wg EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523 (Typ B), EN 374-4, EN ISO 374-5 i ISO 16604, potwierdzone przez niezależne zaleźne badania przynajmniej 3 związków chemicznych z czasem przenikani min.30 minut tj.

40% Wodorotlenek sodu (K) / > 480 min / poziom 6

Dietylamina (G) / poziom 0

5% Bromek etydyny / > 480 min / poziom 6

50% Glutaraldehyd / > 480 / poziom 6

37% Formaldehyd (T) / > 480 min / poziom 6

96% Kwas siarkowy (L) / poziom 0

13% Podchloryn sodu / > 480 min / poziom 6

30% Nadtlenek wodoru (P) / > 480 min / poziom 6

25% Wodorotlenek amonu / poziom 0

70% Izopropanol / poziom 0

Pozostałe parametry zgodne?

**Odpowiedź: Dopuszczamy rękawice chirurgiczne polizoprenowe o poziomie AQL 0,65; pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

Pakiet nr 51 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bezlateksowych polizoprenowych o grubości na palcu 0,27+/- 0,02mm.

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

**Pakiet nr 51**

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych odpornych na 3 związki chemiczne z czasem przenikania powyżej 480min (potwierdzenie w postaci Certyfikatu CE) w miejsce wymogu potwierdzenia przez niezależne badania przynajmniej 3 związków chemicznych z czasem przenikania min. 30 min. ( w tym izopropanol 70%).

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet nr 51 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie chirurgicznych rękawic bezlateksowych o lepszym poziomie AQL, tj. 0,65.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

Pakiet nr 51 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bezlateksowych neoprenowych o grubości na palcu 0,27+/- 0,02mm.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

Pakiet nr 51 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bezlateksowych neoprenowych o grubości na palcu 0,20mm.

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

Pakiet nr 51 poz.1

Czy Zamawiający oczekuje rękawic z mankietem rolowanym z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet nr 51 poz.1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od barierowości dla izopropanlu 70% przez 30 minut na rzecz barierowości dla min. 26 cytostatyków, potwierdz. raportem. Pragniemy nadmienić, że w procedurach chirurgicznych nie ma kontaktu 30 min. z izopropanolem 70%, natomiast ważna jest barierowość dla zagrażających personelowi cytostatyków.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Pakiet nr 51 poz.1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje zaoferowania rękawic pozbawionych akceleratorów.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pakiet nr 51 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bezlateksowych polizoprenowych o grubości na palcu 0,27+/- 0,02mm.

**Odpowiedź: Zgodnie w SIWZ.**

**Pakiet 51, pozycja 1**

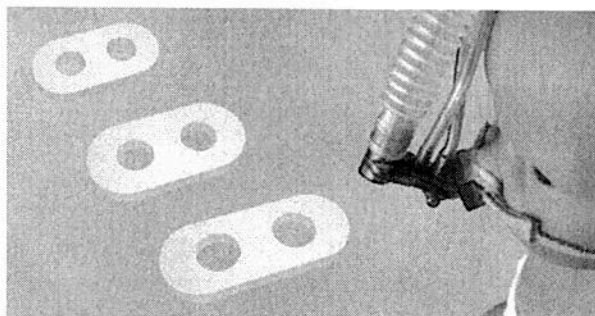
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy neoprenowej o grubości na palcu 0,20±0,02 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Dopuszczamy rękawice neopronowe o grubości na palcu min. 0,21 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

#### Dotyczy Pakietu nr 57:

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści opatrunki ochronno-uszczelniające do CPAP i SIPAP, które zabezpieczają skórę przegrody nosowej noworodka przed uciskiem utrzymując pełną skuteczność CPAP oraz SIPAP, Ekonomiczne, przyjazne dla opieki rozwojowej, łatwe w użyciu, stosowane z większością wąsów tlenowych dla systemów CPAP oraz SIPAP, nie zawierające lateksu oraz ftalanów DEHP i BPA. Opatrunki w trzech rozmiarach: mikro, small, large



**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

#### Dotyczy pakietu nr 63:

**Pytanie nr 1**

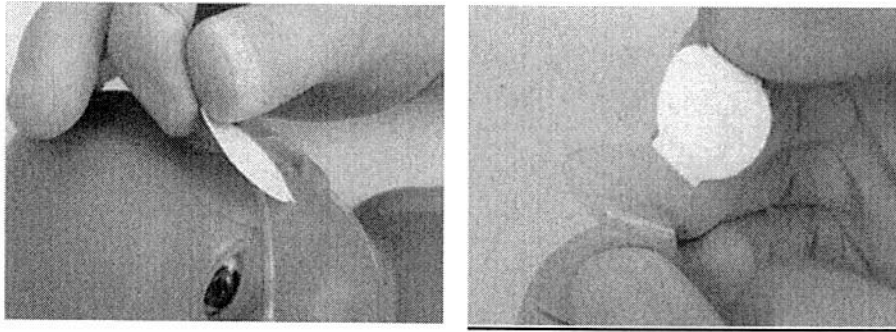
Prosimy w pakiecie nr 63 o odstąpienie od wymogu dla komory nawilżacza posiadającej dwa pływaki. Każda komora dedykowana do wentylacji noworodków posiada zabezpieczenie antyprzelewowe. Wymaganie dwóch pływaków w komorze nawilżacza stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Takie działanie ogranicza innym firmom złożenie oferty w przedmiocie Zamówienia. Opisanie przedmiotu zamówienia wyposażonego w dwa pływaki nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobu, którego komora nawilżacza nie posiada dwóch pływaków.**

#### Dotyczy pakietu nr 64:

##### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści mocowanie ochronne w kształcie owalnym dla noworodka do mocowanie cewników których przylepiec składa się z powierzchni hydrokolidowej, która nie powoduje najmniejszych podrażnień nawet u dziecka z niską masą urodzeniową. Zaginana ostonka redukuje naprężenia wywierane przez dren/cewnik . Łatwe w użyciu, skrzydełko może być wielokrotnie przyklejane oraz odklejane, produkt stosuję się nawet do 5 dni bez potrzeby wymiany przy zmianie drenu/cewnika.



**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

#### Dotyczy SIWZ

1. Czy 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: Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie formularza ofertowego i formularza cenowego zawierającego tylko pakiety na które składana jest oferta".

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

##### Pytanie 3

Czy 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: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytania do wzoru umowy:

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 10 pkt. 1) i 2) projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.**

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

1) 0,1 % wartości brutto, **przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty**, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia Wykonawcy, w przypadku uchybienia terminowi, o którym mowa w

§ 2 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty;**

- 2) 0,5 % wartości **brutto** Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, w przypadku uchybienia terminowi, o którym mowa w:
- a) § 3 ust. 2,
  - b) § 3 ust. 10 pkt 1,
  - c) § 3 ust. 10 pkt 2;

**jednak nie więcej niż 10% wartości brutto Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie;**

- 3) **0,5 %** wartości **brutto** Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy przypadek niezrealizowania dostawy Towarów w terminie, w tym również w przypadku odmowy przyjęcia dostawy Towarów zgodnie z § 3 ust. 9, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie;**
- 4) 10 % **niezrealizowanej części** wartości brutto, o której mowa w § 4 ust. 1 w przypadku odstąpienia od Umowy lub jej wypowiedzenia przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.**

1. Zważywszy na treść § 1 ust. 2 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towaru (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź 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. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że z uwagi na rodzaj prowadzonej przez Zamawiającego działalności, jakim jest udzielanie świadczeń zdrowotnych na tym etapie nie jest w stanie precyzyjnie określić minimalnego zapotrzebowania przedmiotu umowy. Treść § 1 ust. 2 projektu umowy nie ulega zmianie.**

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.**

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 5 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne wypowiedzenia umowy, celowe jest aby przed wypowiedzeniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego

wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć wypowiedzenia umowy, a tym samym uniknąć skutków wypowiedzenia umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.**

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „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 rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niestuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353<sup>1</sup> k.c.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.**

5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy wyrażenie „0,1% wartości brutto o której mowa w § 4 ust. 1,” zostało zastąpione wyrażeniem „0,1% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niedostarczonego towaru, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonego towaru, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niedostarczonego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Warto zacytować wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 22 marca 2011 r. KIO 475/11: „Izba podzieliła stanowisko Odwołującego, że kara umowna to surogat odszkodowania i zasadniczo powinna być ustalana na poziomie odzwierciedlającym wysokość ewentualnej szkody. Tymczasem zastosowany przez Zamawiającego mechanizm naliczania kar umownych od całej wartości umowy mógłby znaleźć zastosowanie także w przypadku zwłoki w dostawie urządzeń o małej wartości, które również wchodzą w skład przedmiotu zamówienia. Takie ukształtowanie stosunku prawnego w ocenie Izby stanowi nadużycie przyznanego Zamawiającemu prawa podmiotowego. Za uzasadnione należy uznać żądanie Odwołującego, aby kary umowne za zwłokę w dostawie poszczególnych urządzeń obliczane były w stosunku procentowym nie do wartości całego zamówienia, lecz w stosunku do tego elementu zamówienia, z dostawą którego wykonawca popadł w zwłokę.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.**

6. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto, o której mowa w § 4 ust. 1,” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco

wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

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 nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.**

Załącznik do pisma:

Załącznik nr 1 do siwz - Formularz Szczegółowy Oferty dla Pakietu nr 37 po zmianie

**Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia w ofercie przetargowej wszystkich zmian SIWZ wprowadzonych niniejszym pismem. Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ, zmiany SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Pozostałe zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.**

Z up. Dyrektora  
Główny Specjalista ds. Analiz  
mgr Joanna Zareba-Słoma