

Białystok, dn. 20.04.2017r.

**Numer pisma: DA-ZP-252-23-2/17**

**Wszyscy  
zainteresowani Wykonawcy**

**Dotyczy:** postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku, oznaczenie postępowania: DA-ZP-252-23/17.

Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) przedstawia poniżej treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

#### Pytania i odpowiedzi

##### **Pakiet nr 1**

1. dotyczące części nr 1 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015?  
**Odpowiedź: Dopuszczamy.**
2. dotyczące części nr 1 pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby paski do glukometru miały górny zakres temperatury przechowywania minimum do 35 st. C?  
**Odpowiedź: Wymagamy.**
3. dotyczące części nr 1 pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe były wpisane na listę refundacyjną NFZ i MZ?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.**
4. dotyczące części nr 1 pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby termin stabilności pasków testowych wynosił minimum 6 miesięcy po otwarciu folki?  
**Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.**
5. dotyczące części nr 1 pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby termin stabilności płynu kontrolnego wynosił minimum 6 miesięcy po otwarciu folki?  
**Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.**
6. dotyczące części nr 1 pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca umieszczona była na szczycie paska testowego?  
**Odpowiedź: Wymagamy.**
7. dotyczące części nr 1 pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga posiadania certyfikatu ISO 15197:2015 w pełnym zakresie od punktu 1-8 na paski testowe do glukometru i sam glukometr? Informujemy, że glukometr powinien spełniać pełen zakres normy ISO 15197:2015 a zwłaszcza punkt 6.2 mówiący o precyzji i pełnym jego zakresie punkt 6.2.1, 6.2.2, 6.2.3, 6.2.4 oraz punkt 6.3 mówiący o dokładności z pełnym jego zakresem punkt 6.3.1, 6.3.2, 6.3.3, 6.3.4, 6.3.5, 6.3.6, 6.3.7, oraz punkt 6.4, 6.5, 7.2. Norma ta będzie obowiązywać już od 1 lipca 2017 roku dlatego we wszystkich postępowaniach w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r Zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie

certyfikatu ISO 151097:2015 w pełnym zakresie spełniania dla sprzętu zwłaszcza w wyżej wymienionych punktach, ponieważ od 01.07.17 brak certyfikatu ISO 15197:2015 sprawi że Zamawiający zostanie bez sprzętu do pracy lub będzie musiał ogłaszać nowe postępowanie.

**Odpowiedź: Zaoferowane wyroby muszą posiadać dokumenty wymagane przepisami prawa i zgodnie z zapisami projektu umowy zostaną przedstawione Zamawiającemu na jego żądanie.**

---

#### **PAKIET 2**

1. Pozycja 1: Czy zamawiający dopuści zestaw z trzema igłami 80 mm (14 G, 16G i 19G), spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy z trzema igłami.**

---

#### **PAKIET 3**

1. Czy zamawiający wymaga woreczków do pobierania próbek moczu, jednorazowego użytku, sterylizowane tlenkiem etylenu, pojemność 100 ml, dobrze przylegające, bez gąbki, z profilowanym otworem dla dziewczynek i chłopców, woreczek wykonany z polietylenu, klej akrylowy?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

---

#### **Pakiet nr 4**

1. Czy Zamawiający wymaga przyrządu z filtrem cząsteczkowym 5 µm połączonym z filtrem bakteryjnym (aerazolowym) 0,2 µm, który ułatwia obchodzenie się z płynami podatnymi na zanieczyszczenie i chroni przed toksycznymi oparami?

**Odpowiedź: Dopuszczamy filtry.**

2. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga w przyrządzie do wielokrotnego pobierania płynów mini spike zastawki bezzwrotnej uniemożliwiającej wyciek leków i płynów infuzyjnych.

**Odpowiedź Dopuszczamy zastawkę bezzwrotną.**

3. Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby produkt posiadał filtr, który będzie zatrzymywał nawet najmniejsze bakterie, o rozmiarze 0,2 mikrometra?

**Odpowiedź Dopuszczamy filtr o rozmiarze 0,2 mikrometra..**

---

#### **Pakiet nr 5**

1. Czy Zamawiający wymaga aby koreczki posiadały trzpień poniżej krawędzi co znacznie zwiększa aseptykę pracy?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. dotyczy pakietu nr 5 poz. 1: Czy Zamawiający pod pojęciem nasadki ma na myśli koreczki typu Combi?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---

#### **Pakiet nr 6**

1. Pakiet nr 6, poz. 1b i 2b: Proszę o dopuszczenie kaniuli 14G o średnicy igły 2,2 mm, zamiast 2,0mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Dopuszczamy kaniule 14 G o śr. 2,2 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

2. Pakiet nr 6, poz. 1-2: Czy Zamawiający oczekuje kaniuli ze standardowym zamknięciem zaworu portu bocznego - zamknięcie koreczka poprzez konieczność dociśnięcia go palcem, co zapobiega przypadkowemu otwarciu?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ lub zmianą SIWZ w zakresie parametrów jeżeli nastąpiła.**

3. Pakiet nr 6, poz. 1-2: Czy Zamawiający wymaga kaniuli z zastawką antyzwrotną, pełniącą funkcję filtra hydrofobowego, z trzpieniem powyżej krawędzi korka, z 4 paskami radioceniującymi?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ lub zmianą SIWZ w zakresie parametrów jeżeli nastąpiła.**

4. dotyczy pakietu nr 6 poz. 1 i 2: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul w rozmiarze 0,7-2,1 spełniające resztę postawionych wymagań SIWZ

**Odpowiedź: Dopuszczamy rozmiar 0.7- 2.1. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.**

5. dotyczy pakietu nr 6 poz. 1 b i poz. 2 b: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul w rozmiarze 0,9-2,1 spełniające resztę postawionych wymagań SIWZ

**Odpowiedź: Dopuszczamy rozmiar 0.9- 2.1. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

6. dotyczy pakietu nr 6 poz. 1 i 2: Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 będzie wymagał kaniul pochodzące od jednego producenta w celu łatwiejszej identyfikacji

**Odpowiedź: Dopuszczamy nie wymagamy.**

7. pozycja 1,2 : Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z wysokiej jakości FEP?

**Odpowiedź: Dopuszczamy kaniule wykonane z FEP.**

8. Czy Zamawiający wymaga kaniul z minimum 3 paskami kontrastującymi w RTG?

**Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.**

9. Czy zamawiający, mając na uwadze wysoka jakość zamawianych kaniul wymaga przepływów:

0.7 – przepływ min. 25 ml/min.

0.9 – przepływ min. 40 ml/min.

1.0 – przepływ min. 59 ml/min.

1.3 – przepływ min. 96 ml/min.

1.5 – przepływ min. 150 ml/min.

1.75 – przepływ min. 220 ml/min.

2.0 – przepływ min. 280 ml/min.?

**Odpowiedź: Dopuszczamy wyszczególnione przepływy.**

10. Czy Zamawiający dopuści kaniule o następujących rozmiarach:

24 G – 0.7 x 19 mm

22 G – 0.9 x 25 mm

20 G - 1.0 x 32 mm

18 G – 1.3 x 45 mm

18 G – 1.3 x 32 mm

17 G – 1.5 x 45 mm

16 G -1.75 x 45 mm

14 G – 2.0 x 45 mm?

**Odpowiedź: Dopuszczamy wyszczególnione rozmiary.**

11. Poz.1 a: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli Becton Dickinson 0,7 bez dodatkowego portu do iniekcji , ze zdejmowalnym uchwytem umożliwiającym wprowadzeni do naczynia, wykonanej z PTFE, bez pasków USG

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

12. Poz. 1a: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kaniuli w rozmiarze 0,8.

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

13. Poz. 1a: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli, z biokompatybilnego poliuretanu, bez portu bocznego. Z igłą posiadającą otwór przy ostrzu, który potwierdza pewne umieszczenie kaniuli w żyłę, z mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem. Ostrze lancetowate. Kaniula wyposażona jest w filtr hydrofobowy. Rozmiar: 0,9-2,1 Opakowanie TYVEK. Posiada 6 pasków rtg.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, lub zmianą SIWZ jeżeli nastąpiła w danym parametrze.**

14. Poz. 2a: Prosimy o wyjaśnienie czy kaniula ma posiadać przepływ 13ml/min, wykonana z podwójnie oczyszczonego teflon, z uchwytem do wprowadzania, opakowana w opakowanie Tyvek.

**Odpowiedź: Dopuszczamy kaniulę o przepływie 13 ml/min.**

15. Poz. 2 b: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w zakresie rozmiarów 0,9 -2,1.

**Odpowiedź: Dopuszczamy kaniule w rozmiarze 0.9 – 2.1.**

---

#### **Pakiet nr 7**

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 dopuści złożenie oferty z przewodnikami z powłoką hydrofilną, końcówka prosta, sztywny z elastyczną końcówką, nie ulegającą deformacji, o długości 180 cm i średnicy 0,035 cala?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy przewodnika o długości 180 cm.**

2. Dotyczy pakiet nr 7: Zwracamy się z uprzejmym pytaniem, czy Zamawiający wymaga przewodnika wykonanego z nitinolu.

**Odpowiedź: Dopuszczamy przewodnik wykonany z nitinolu, ale nie wymagamy.**

3. Prosimy Zamawiającego czy oczekuje, że przewodnik będzie widoczny w rtg?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje drutów wysokiej jakości z miękkim końcem donerkowym stopniowo sztywniejącym na odcinku 13 cm. Taka budowa zapewnia maksymalne bezpieczeństwo wykonywanych zabiegów.

**Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.**

---

#### **Pakiet 9**

1. poz. 1: Czy zamawiający dopuści w poz. 1 maskę bez nebulizatora w związku z faktem, iż maska z nebulizatorem umieszczona została w poz. 2?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ lub zmianą SIWZ jeżeli nastąpiła.**

2. poz. 1: Czy zamawiający dopuści maskę do tlenu z rezerwuarem wykonaną z wysokiej jakości przezroczystego i miękkiego, nietoksycznego tworzywa PCV, posiada anatomiczny kształt, regulacja obwodu głowy, jałowa, pakowana w opakowania foliowe, dren o długości 2 m?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

3. Poz. 1: Czy zamawiający dopuści maskę z rezerwuarem o poj. Dla dorosłych 1000 ml, dla dzieci 600 ml?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

4. Poz. 2 : Czy zamawiający dopuści maskę do tlenu z nebulizatorem wykonaną z wysokiej jakości przezroczystego i miękkiego, nietoksycznego tworzywa PCV, posiada anatomiczny kształt, nebulizator o objętości 6 ml, z regulacją obwodu głowy, jałowa, pakowana w opakowania foliowe, dren o długości 2 m, rozm. S, M, L XL?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

5. Pakiet nr 9, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe zgodne z Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotycząca wyrobów medycznych z późniejszymi zmianami tj. „czyste mikrobiologicznie” ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

6. Pakiet nr 9 poz. 1: Czy Zamawiający nie popełnił pomyłki pisarskiej „nebulizator o poj. 7ml”?  
Maski z rezerwuarem służą tylko do podawania tlenu i nebulizator jest w nich zbędny.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

7. Pakiet nr 9 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga maski wolne od ftalanów?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

8. Pakiet nr 9 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe zgodne z Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotycząca wyrobów medycznych z późniejszymi zmianami tj. „czyste mikrobiologicznie” ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

9. Pakiet nr 9 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 8ml tj. o 1 ml większej?

**Odpowiedź: Dopuszczamy nebulizator o pojemności 8 ml.**

10. Pakiet nr 9 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści maski w dwóch uniwersalnych rozmiarach: dla dorosłych i dzieci?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

11. Pakiet nr 9 poz. 2: Czy Zamawiający wymaga maski wolne od ftalanów?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

12. Pakiet nr 9, poz. 1: Czy Zamawiający mógłby doprecyzować czy chodzi o maskę z rezerwuarem tlenu dla dorosłych i dla dzieci czy maskę z nebulizatorem? Chcielibyśmy zaznaczyć, iż w pozycji 2 pakietu nr 9 są już umieszczone maski tlenowe z nebulizatorem.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

13. Pakiet nr 9, poz. 1,2: Czy Zamawiający dopuści nebulizatory o pojemności 6ml, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

**Odpowiedź: Dopuszczamy nebulizator o pojemności 6 ml.**

14. dotyczy pakietu nr 9 poz. 1: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie masek do tlenu z rezerwuarem posiadającym nebulizator o pojemności 6 ml spełniające resztę postawionych wymagań SIWZ. Różnica pojemności nebulizatora 1 ml nie wpływa na wartości użytkowe maski.

**Odpowiedź: Dopuszczamy nebulizator o pojemności 6 ml.**

15. dotyczy pakietu nr 9 poz. 1: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie maski do tlenu z rezerwuarem pakowane w opakowanie foliowe jałowe.

**Odpowiedź: Dopuszczamy maski do tlenu z rezerwuarem pakowane w opakowanie foliowe jałowe.**

16. dotyczy pakietu nr 9 poz. 2: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie masek do tlenu z rezerwuarem posiadającym nebulizator o pojemności 6 ml spełniające resztę postawionych wymagań SIWZ. Różnica pojemności nebulizatora 1 ml nie wpływa na wartości użytkowe maski.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

17. dotyczy pakietu nr 9 poz. 2: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie maski do tlenu z rezerwuarem pakowane w opakowanie foliowe jałowe.

**Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie foliowe jałowe. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

18. Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga masek z rezerwuarem tlenu oraz nebulizatorem? Pozycje te występują osobno. Jak Zamawiający wymaga maski tylko z rezerwuarem to czy dopuści rezerwuuar o poj. 1000 ml? Jeśli tylko z nebulizatorem, to nebulizator o poj. 6 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

19. Pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem o poj. 6 ml?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

20. Poz. 1: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający miał na myśli maskę do tlenu z rezerwuarem tlenu dla dorosłych i dzieci **bez nebulizatora**, przy spełnieniu pozostałych zapisów specyfikacji?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

21. Poz. 2: Prosimy o wyłączenie pozycji 2 do odrębnego pakietu co pozwoli na złożenie większej liczby konkurencyjnych ofert.

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wyłączenie pozycji nr 2 z Pakietu nr 9.**

22. Poz. 1,2 : Czy Zamawiający dopuści maski do tlenu mikrobiologicznie czyste, pakowane pojedynczo w opakowanie foliowe, spełniające pozostałe wymagania?

**Odpowiedź: Dopuszczamy mikrobiologicznie czyste pakowane w opakowanie foliowe sterylne. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.**

23. Poz. 1: Czy Zamawiający dopuści maskę do tlenu z rezerwuarem (workiem oddechowym), czy z nebulizatorem?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

24. Poz. 1: Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem o pojemności 10 ml, spełniającą pozostałe wymagania?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

25. Poz.2: Czy zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem o pojemności 10 ml, spełniającą pozostałe wymagania?

**Odpowiedź: Dopuszczamy nebulizator o pojemności 10 ml.**

---

#### **Pakiet nr 10**

1. Czy Zamawiający dopuści kranik z optycznym indykatoem pozycji, wykonany z poliwęglanu z możliwością podawania lipidów, wszystkie ujścia zabezpieczone koreczkami, z powodzeniem stosowany w placówkach na terenie całej Polski?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści kranik wykonany z poliwęglanu z optyczną zmianą położenia?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego firmy Becton Dickinson , pakowanego pojedynczo, sterylne, wykonanego z poliwęglanu o dużej odporności z białym trójramiennym pokrętle, z optyczną i wyczuwalną zmianą położenia pokrętła, jedno ramie zabezpieczone zaworem bezigłowym, pozostałe fabrycznie zabezpieczone koreczkami, ramie wyposażone w niezależnie obracającą się nakrętkę (osiowo i promieniście), która umożliwia bezpieczne podłączenie do linii bez ryzyka skręcania łączonych elementów.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego, firmy carefusion pakowanego pojedynczo, sterylnego, wykonanego z poliwęglanu o dużej odporności z białym trójramiennym pokrętkiem, z zmianą położenia pokrętła, jedno ramię zabezpieczone zaworem bezigłowym, pozostałe fabrycznie zabezpieczone koreczkami, ramię wyposażone w niezależnie obracającą się nakrętkę która umożliwia bezpieczne podłączenie do linii bez ryzyka skręcania łączonych elementów.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

5. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór powinien posiadać zastawkę w postaci łatwej do skutecznej dezynfekcji jednoelementowej, silikonowej podzielnej membrany, która winna też obejmować w całości górną końcówkę łącznika, zewnętrznie osadzonej na plastikowym przezroczystym konektorze.

**Odpowiedź: Dopuszczamy nie wymagamy.**

---

#### **Pakiet nr 11**

1. pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych pakowany w foliowe opakowanie, spełniający pozostałe parametry?

**Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie foliowe jałowe. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.**

2. Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych bez portu do iniekcji?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---

#### **Pakiet nr 12**

1. Czy Zamawiający dopuści kranik z optycznym indykatorem pozycji, z powodzeniem stosowany w placówkach na terenie całej Polski?

**Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.**

2. Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści kranik z optycznym wskaźnikiem pozycji z/o, bez dodatkowego miejsca wklucia?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---

#### **Pytania do projektu umowy**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w § 7 ustęp 1 punkt 1-7 umowy i ustanowi karę od umowy liczoną od wartości niezrealizowanej części dostawy/umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.**

2. **Dotyczy § 3 ust. 10.1 wzoru umowy:** W § 3 ust. 10.1 wzoru umowy jest zapis: „1. *Uzupełnić braki ilościowe.....w otrzymanym towarze w terminie do 48 godzin w dni robocze,*

Należy nadmienić, iż wskazany w w/w postanowieniu umownym termin 48 godzin na uzupełnienie braków ilościowych jest z obiektywnych przyczyn (logistyka i transport) terminem zbyt krótkim, co w praktyce może prowadzić do niemożliwości wywiązania się przez Wykonawcę z nałożonego obowiązku. Wykonawca zwraca się z prośbą o wydłużenie przedmiotowego terminu do 5 dni roboczych.

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.**

3. **Dotyczy § 3 ust. 11 wzoru umowy:** Zwracamy się z wnioskiem o zmianę brzmienia § 3 ust. 11 wzoru umowy poprzez dodanie do niego zapisu [..... "z zastrzeżeniem ceny rażąco wysokiej, niekorespondującej z aktualnymi cenami rynkowymi." Zaproponowane przez Zamawiającego warunki powodują znaczącą dysproporcję w ewentualnych roszczeniach stron a pozostawienie niezmienionego zapisu sprawia, że strony umowy nie będą równoprawne, gdyż Zamawiający za nieterminowość w

płatnościach zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.**

4. **Dotyczy § 7 ust. 1 /1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 wzoru umowy;** Wnosimy o zmianę zapisu umowy na:
- 1) 0,1 % wartości brutto **niezrealizowanej** części dostawy, bądź umowy, oraz przekroczenia terminów uzupełnienia dokumentów za każdy rozpoczęty dzień zwłoki Wykonawcy w stosunku do terminów określonych w § 2 ust. 2, § 3 ust. 2, § 3 ust. 10 pkt 1, § 3 ust. 10 pkt 2;
  - 2) 0,1 % wartości brutto **niezrealizowanej części dostawy towarów** w terminie i okolicznościach wskazanych § 3 ust. 9.
  - 3) 0,1 % wartości brutto **niezrealizowanej części dostawy** towarów, w przypadku nieterminowego zrealizowania obowiązków określonych w § 3 ust. 10,
  - 4) 5 % wartości brutto **niezrealizowanej części umowy**, o której mowa w § 4 ust. 1 w przypadku niezrealizowania w całości zwiększonych zamówień złożonych w terminie i okolicznościach wskazanych w § 3 ust. 14,
  - 5) 5% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy za każdy stwierdzony przypadek uchybienia przez wykonawcę któremukolwiek z obowiązków, o których mowa w § 5 ust. 2,
  - 6) 10% wartości brutto **niezrealizowanej części umowy w przypadku** odstąpienia od Umowy lub jej wypowiedzenia przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;
  - 7) 10 % wartości brutto **niezrealizowanej części umowy**, o której mowa w § 4 ust. 1 w przypadku odstąpienia od Umowy lub jej wypowiedzenia przez Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;

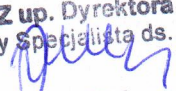
**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.**

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

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.**

---

Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ, zmiany SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z up. Dyrektora  
Główny Specjalista ds. Analiz  
  
mgr Krysztyna Kulesza-Huryń