

Białystok, dn. 15.05.2017r.

**Numer pisma: DA-ZP-252-24-2/17**

**Wszyscy  
zainteresowani Wykonawcy**

**Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów opatrunkowych oraz materiałów szewnych, oznaczenie postępowania: DA-ZP-252-24/17.**

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**

#### **Pytania do Pakietu nr 1**

##### **Pytania do pozycji 1**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w celu zwiększenia bezpieczeństwa kompresy były zakwalifikowane do kl. II a reguły 7 wg Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 3 grudnia 2002 r. w sprawie klasyfikacji wyrobów medycznych?

**Odpowiedź: Wymagamy.**

##### **Pytania do pozycji 2**

1. **Poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 2 opatrunków sterylnych samoprzylepnych na ranę pooperacyjną składających się z min. 3 warstw (warstwa chłonna zawiera włókna wiskozowe). Klej hipoalergiczny poliakrylowego, siła przylegania  $\geq$  5N/25mm w niżej opisanych wymiarach:
  - a. 5x7cm
  - b. 10x10cm
  - c. 10x15cm
  - d. 20x10cm
  - e. 25x10cm
  - f. 30x10cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 w pozycji 2a opatrunek o wymiarach 5cm x 7cm, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 w pozycji 2b opatrunek o wymiarach 10cm x 8cm, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

4. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 w pozycji 2c opatrunek o wymiarach 15cm x 8cm, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

5. **poz. 2 d)** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opatrunku sterylnego samoprzylepnego w rozm. 15cmx8cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytania do pozycji 3**

1. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 3a-3f z Pakietu nr 1 i utworzenie odrębnego Zadania?

**Odpowiedź: Nie wyrażamy na wydzielenie pozycji 3a-3f z Pakietu nr 1.**

2. **poz. 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 3 elastycznych siatek syntetycznych o długości 20m?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. **poz. 3c)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 3c) siatki w rozmiarze 1 – dłoń, stopa?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

4. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 w pozycji 3 a, b, c, d, e i f siatki opatrunkowe o składzie 71% przędza poliamidowa i 29% przędza poliuretanowa, bez zawartości bawełny, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

5. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 w pozycji 3 a, b, c, d, e i f miał na myśli siatki o długości 25m w stanie rozciągniętym czy w stanie swobodnym?

**Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 3 a, b, c, d, e i f ma na myśli siatki w stanie rozciągniętym.**

6. **poz. 3:** Czy Zamawiający oczekuje rękawów o dużej elastyczności? Czy Zamawiający dopuści rękawy wykonane z jedwabiu poliamidowego 50% i jedwabiu poliuretanowego 50% dzięki czemu rękawy nie uczulają i są bardzo elastyczne i dobrze utrzymują opatrunek na ranie?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

7. **poz. 3:** Czy Zamawiający oczekuje rękawów o długości 25 m w stanie swobodnym, czy użytkowym?

**Odpowiedź: W stanie użytkowym (rozciągniętym).**

### **Pytania do pozycji 1, 2**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycji 1 i 2, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji 1 i 2 z Pakietu nr 1.**

---

### **Pytania do Pakietu nr 3**

#### **Pytania do pozycji 1a – 1c**

1. Czy w celu ochrony przed zabrudzeniem Zamawiający wymaga przylepców na szpulce, pojedynczo pakowanych w papierowy kartonik?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

#### **Pytania do pozycji 1**

1. Prosimy o dopuszczenie przylepca tkaninowego pokrytego klejem akrylowym o długości 9,14m, z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk.

**Odpowiedź: Dopuszczamy, z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk. Pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.**

---

#### **Pytania do Pakietu nr 4**

##### **Pytania do Pozycji 4**

1. **poz. 4** - Na rynku pojawiły się opaski dziane poliestrowe. Poliester nie nadaje się do sterylizacji w parze wodnej. Czy Zamawiający oczekuje opasek dzianych wiskozowych które to można sterylizować? Czy Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty karty danych technicznych w których jest informacja producenta o tym że opaski dziane mogą być poddawane procesowi sterylizacji?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---

#### **Pytania do Pakietu nr 6**

##### **Pytania do Pozycji 1**

1. **poz. 1** – Czy Zamawiający dopuść na ligninę bieloną w opakowaniu papierowym?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

---

#### **Pytania do Pakietu nr 7**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 gazy klasy I reguła 4, spełniającej pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---

#### **Pytania do Pakietu nr 8**

##### **Pytania do pozycji 1**

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8; pozycja 1): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego. Nie dopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lille, ABENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8; pozycja 1): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor? Ustalenie powyższego wymogu jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lille, ABENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki

posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

3. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8; pozycja 1): pieluchomajtek dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtce minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

4. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8; pozycja 1): pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barierki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce krocza przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynne, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8; pozycja 1a) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2040g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2250g, a chłonnością oferowanego produktu tj. co najmniej 2040g w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkownika wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 210G.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8; pozycje: 1b, 1c) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2380g? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2550g, a chłonnością oferowanego produktu tj. co najmniej 2380g w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkownika wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg. międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna jest różnica: 170g.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8; pozycja 1b): pieluchomajtki dla dorosłych o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

**Odpowiedź: Dopuszczamy w obwodzie pasa.**

8. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8; pozycja 1c): pieluchomajtki dla dorosłych o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 110-160cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

9. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8; pozycja 1c): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

10. **poz. 1b:** Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o obwodzie pasa 100-150cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

11. **poz. 1:** Czy należy zaoferować wyrób posiadający podwójne elastyczne przylepco-rzepy oraz dwa elastyczne ściągacze taliowe (z przodu i z tyłu), dzięki którym produkt jest bardzo wygodny i idealnie dopasowuje się do ciała? Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek oddychających na całej powierzchni, czyli wykonanych w całości z warstw przepuszczających powietrze, niezależnie od surowca użytego do tego celu? Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających wewnętrzne falbanki skierowane na zewnątrz zapobiegające wyciekom?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

12. **poz. 1 b), c):** Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytania do pozycji 1, 2**

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8; pozycje: 1,2): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający będzie wymagał aby wszystkie oferowane produkty pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymagania.**

3. Czy Zamawiający wymaga numeru katalogowego, który pozwala jednoznacznie zidentyfikować produkt i zapewnia, że przez cały okres trwania umowy dostawca będzie zobowiązany dostarczać ten sam produkt, o stałej jakości, zgodnie z deklaracją złożoną w formularzu asortymentowym?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---

## Pytania do Pakietu nr 11

### Pytania do pozycji 1 a

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Grip Lok mały S (nr katalogowy: 3200S) nieinwazyjny system mocowań preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników który zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystny w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. GRIP-LOK jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Mocowania GRIP-LOK są wyjątkowo cienkie, wodoodporne oraz przepuszczające powietrze. Zastosowano unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie GRIP-LOK do mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwi wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Doskonale sprawdza się w Neonatologii.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### Pytania do pozycji 1 b

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Grip Lok mały S (nr katalogowy: 3200S) nieinwazyjny system mocowań preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników który zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystny w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. GRIP-LOK jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Mocowania GRIP-LOK są wyjątkowo cienkie, wodoodporne oraz przepuszczające powietrze. Zastosowano unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie GRIP-LOK do mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwi wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Doskonale sprawdza się w Neonatologii.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### Pytania do pozycji 1 c

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Grip Lok duży L (nr katalogowy: 3400L) nieinwazyjny system mocowań preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników który zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystny w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. GRIP-LOK jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Mocowania GRIP-LOK są wyjątkowo cienkie, wodoodporne oraz przepuszczające powietrze. Zastosowano unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie GRIP-LOK do mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwi wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

### Pytania do pozycji 1a, 1b, 1c

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1a, 1b oraz pozycji 1c z Pakietu 11 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie pozycji 1a, 1b, 1c z Pakietu nr 11.**

2. **pozycja 1 a)-c)** - Czy Zamawiający dopuści fiksator do mocowania cewników i sond donosowych wykonany z włókniny umożliwiające oddychanie skóry bez twardych elementów z dwustopniową aplikacją?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytania do pozycji 2**

1. **pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści podkładkę do rurki tracheostomijnej w rozmiarze 9x10 cm pokrytą siatką polietylenową w miejsce materiału metalizowanego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---

### **Pytania do Pakietu nr 12**

#### **Pytania do pozycji 1a, 1b**

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania przylepca włókninowego o gładkiej strukturze ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy w celu ochrony przed zabrudzeniem Zamawiający wymaga przylepców na szpulce, pojedynczo pakowanych w papierowy kartonik?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

#### **Pytanie do Pozycji 1a**

1. **poz. 1 a** – Czy Zamawiający dopuść na przylepiec włókninowy bez mikroporów?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

---

### **Pytania do Pakietu nr 13**

#### **Pytania do pozycji 1**

1. Czy w celu ochrony przed zabrudzeniem Zamawiający wymaga przylepca na szpulce, pojedynczo pakowanego w papierowy kartonik?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

2. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 13, dopuści złożenie oferty z przylepcem o długości 9,1m, spełniającym pozostałe wymagania z SIWZ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

---

### **Pytania do Pakietu nr 14**

#### **Pytania do Pozycji 1**

1. Prosimy o dopuszczenie sterylnej samoprzylepnej, przezroczystej folii poliuretanowej do obłożenia pola operacyjnego o rozmiarze powierzchni lepnej:

- a)15x28cm
- b)30x28cm
- c)40x42cm
- d)45x28cm
- e)45x55cm

Pragniemy podkreślić, że wartość użytkową folii stanowi jej powierzchnia lepna a nie całkowita.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

2. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 14, dopuści złożenie oferty z foliami operacyjnymi o wymiarach nieznacznie odbiegających od wymaganych w SIWZ tj. 16x40cm dla poz. A, 27x40cm dla poz. B, 40x40cm dla poz. C, 27x40cm dla poz. D oraz 40x50cm dla poz. E, spełniającymi pozostałe wymagania z SIWZ?

**Odpowiedzi: Zgodnie z SIWZ.**

---

### Pytania do Pakietu nr 17

#### Pytania do pozycji 1 – 11

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów z podwijanymi brzegami, o zawinięciu ok. 1,5 cm ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.**

#### Pytania do pozycji 1, 2

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów pakowanych a'20 sztuk tzn. 2 x (10 sztuk przewiązane papierową taśmą)?

**Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.**

#### Pytania do Pozycji 5

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych, z gazy 17 N, 12 W, w rozmiarze 7,5 cm x 7,5 cm x 10 szt. z nitką RTG, o wykroju 23,8 cm x 29,5 cm ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

LUB

2. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych, z gazy 17 N, 8 W, w rozmiarze 7,5 cm x 7,5 cm x 10 szt. bez nitki RTG, o wykroju 16,5 cm x 29,5 cm ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytania do Pozycji 6

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych, z gazy 17 N, 12 W, w rozmiarze 10 cm x 10 cm x 10 szt. z nitką RTG, o wykroju 31 cm x 39,5 cm ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

LUB

2. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych, z gazy 17 N, 8 W, w rozmiarze 10 cm x 10 cm x 10 szt. bez nitki RTG, o wykroju 21,5 cm x 39,5 cm ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Pytania do Pozycji 7 - 9

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów spełniających wymogi SIWZ o wykroju 11,5 cm x 19,5 cm ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

#### Pytania do Pozycji 10

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych, z gazy 17 N, 12 W, w rozmiarze 7,5 cm x 7,5 cm x 10 szt. z nitką RTG, o wykroju 23,8 cm x 29,5 cm ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy, z odpowiednim przeliczeniem.**

LUB

2. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych, z gazy 17 N, 8 W, w rozmiarze 7,5 cm x 7,5 cm x 10 szt. bez nitki RTG, o wykroju 16,5 cm x 29,5 cm ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów pakowanych a'20 sztuk tzn. 2 x (10 sztuk przewiązane papierową taśmą) ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.**

#### Pytania do Pozycji 11

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych, z gazy 17 N, 12 W, w rozmiarze 10 cm x 10 cm x 10 szt. z nitką RTG, o wykroju 31 cm x 39,5 cm ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy, z odpowiednim przeliczeniem.**



LUB

2. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych, z gazy 17 N, 8 W, w rozmiarze 10 cm x 10 cm x 10 szt. bez nitki RTG, o wykroju 21,5 cm x 39,5 cm ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów pakowanych a'20 sztuk tzn. 2 x (10 sztuk przewiązane papierową taśmą) ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.**

---

### Pytania do Pakietu nr 18

1. Czy należy zaoferować wyroby, które będą używane na bloku operacyjnym w zabiegach chirurgicznych jako inwazyjny wyrób medyczny- zarejestrowane w klasie II a reg. 7?

**Odpowiedź: Wymagamy.**

### Pytania do Pozycji 1 -10

1. **poz. 1-10** – Czy Zamawiający dopuści kompresy sterylizowane radiacyjnie?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

### Pytania do pozycji 1-2

1. **poz. 1-2** – Czy Zamawiający dopuści kompresy włókninowe bez nitki RTG?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

2. **poz. 1-2** – Czy Zamawiający dopuści jałowe kompresy wykonane z gazy bawełnianej z nitką RTG (liczba warstw 8 liczba nitek 12)?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

### Pytania do Pozycji 8

1. **poz. 8** – Czy Zamawiający dopuści jałowy kompres włókninowy z wycięciem Y w opakowaniu po 5 szt.?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

### Pytania do Pozycji 9

1. **poz. 9** – Czy Zamawiający dopuści jałowy kompres włókninowy z wycięciem Y w opakowaniu po 5 szt. o rozmiarze 10x10cm?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

2. **poz. 9** – Czy Zamawiający dopuści jałowy kompres włókninowy z wycięciem Y w opakowaniu po 5 szt. o rozmiarze 10x10cm?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

3. **poz. 9** – Czy Zamawiający dopuści jałowy kompres włókninowy bez wycięcia w opakowaniu po 5 szt.?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

4. **poz. 9** – Czy Zamawiający dopuści jałowy kompres włókninowy bez wycięcia w opakowaniu po 3 szt.?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

5. **poz. 9** – Czy Zamawiający dopuści jałowy kompres włókninowy bez wycięcia w opakowaniu po 5 szt.?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

### Pytania do Pozycji 10

1. **poz. 10** – Czy Zamawiający dopuści jałowy kompres włókninowy w opakowaniu po 5 szt. o rozmiarze 10 x 10 cm?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

2. **poz. 10** – Czy Zamawiający dopuści jałowy kompres włókninowy w opakowaniu po 3 szt. o rozmiarze 10 x 10 cm?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

---

### Pytania do Pakietu nr 20

#### Pytania do pozycji 1

1. W związku z zakazem UE prowadzenia badań klinicznych "in vivo" (na ludziach) i przedklinicznych "in vivo" (na zwierzętach), mogących narażać organizmy żywe na niepotrzebne cierpienie, oraz w związku z tym, że można udowodnić dane działanie bakteriobójcze badaniami laboratoryjnymi "in vitro" - prosimy o zmianę opisu na "udokumentowane badaniami klinicznymi in vivo **lub** in vitro" - pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. W związku z tym, że zamawiający oczekuje potwierdzenia bakteriobójczości w badaniach in vitro (Tego typu badania posiada większość wykonawców wobec czego zamawiający może otrzymać więcej ofert w konkurencyjnych cenach), zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu potwierdzenia działania bakteriobójczego przeciwko szczepom bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP badaniami **klinicznymi in vivo**. Wprowadzenie takiego wymogu preferuje produkt konkretnego producenta, co stoi w sprzeczności z zasadami wyrażonymi w art. 7, 29 i 30 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (z późn. zm.)  
Jakość asortymentu z badaniami in vitro jest na takim samym poziomie jaki oczekuje Zamawiający.

**Odpowiedź Zgodnie z SIWZ.**

3. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie hemostatyku powierzchniowego w formie gazy o działaniu bakteriobójczym, potwierdzonym również w instrukcji użytkowania.

**Odpowiedź Zgodnie z SIWZ.**

4. Czy Zamawiający wymaga, aby celuloza regenerowana posiadała w instrukcji użytkowania wyraźne wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

**Odpowiedź Zgodnie z SIWZ.**

5. Czy Zamawiający dodatkowo wymaga, aby celuloza regenerowana posiadała informacje o czasie wchłaniania udokumentowane w instrukcji użytkowania produktu?

Uzasadnienie do powyższych pytań: Potwierdzenie różnych rodzajów parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Ponadto każdy podmiot dokonujący zgłoszenia lub powiadomienia o wprowadzeniu do obrotu wyrobu medycznego jest zobowiązany przesłać do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych oraz Produktów Biobójczych (dalej URPLW MiPB) komplet dokumentów dopuszczających oraz instrukcję stosowania opisującą właściwości produktu i zawierającą wskazania i przeciwwskazania w jego stosowaniu. Należy również podkreślić fakt, że w sytuacji gdy producent dokona aktualizacji instrukcji (np. po zmianę jej treści) podmiot wprowadzający wyrób do obrotu jest zobowiązany przesłać zmienioną treść instrukcji do URPLW MiPB. Z tego względu instrukcja stosowania jest wiarygodnym dokumentem i jednym z najistotniejszych dokumentów z punktu widzenia URPLW MiPB.

Informujemy również, że spotkaliśmy się z modyfikacją katalogów asortymentowych poprzez dopisywanie zastosowań środków hemostatycznych pod konkretne wymagania przetargowe. Zastosowania te, nie były potwierdzone w instrukcji użytkowania. Dlatego też załączenie instrukcji użytkowania pozwoli Zamawiającemu zweryfikować wszystkie oczekiwane parametry.

**Odpowiedź Zgodnie z SIWZ.**

6. Czy Zamawiający na potwierdzenie wymaganych parametrów oczekuje dołączenia instrukcji użytkowania produktu do oferty? Gwarantuje to możliwość zweryfikowania parametrów wymaganych przez Zamawiającego oraz otrzymanie produktów o oczekiwanej jakości.

**Odpowiedź Zgodnie z SIWZ.**

**Pytania do pozycji 2**

1. Zwracamy się z prośbą o wydzieleniem ww. pozycji. Te materiały hemostatyczne posiada jedna firma i tylko ona może złożyć ofertę co za tym idzie zaproponować wszystkie materiały hemostatyczne w bardzo wysokiej cenie sięgającej 40-50% - krotności cen konkurencji. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

**Pytania do pozycji 1, 2**

1. **pozycja 1,2** - Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu potwierdzenia działania bakteriobójczego przeciwko szczepom bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP również badaniami klinicznymi in vivo. Prosimy o zmianę zapisu na „in vivo” **LUB** „in vitro”. Wprowadzenie takiego wymogu preferuje produkt konkretnego producenta, co stoi w sprzeczności z zasadami wyrażonymi w art. 7, 29 i 30 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (z późn. zm.) Jakość asortymentu z badaniami **in vitro** jest na takim samym poziomie jaki oczekuje Zamawiający.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dokonuje korekty zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia w Pakiecie nr 20 pozycjach 1, 2:**

**z “ in vitro i in vitro” na “in vivo i in vitro”**

2. **poz. 1-2** – Czy Zamawiający dopuść na wchłaniany hemostatyk, gdzie okres wchłaniania wynosi: 5-8 dni?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

**Pytania do pozycji 3**

1. **pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści rozmiar 10,2x5,1 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. **pozycja 3** - Czy zamawiający dopuści jałowy hemostatyk powierzchniowy wchłaniający się od 3 – 5 tygodni?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---

**Pytania do Pakietu nr 22**

**Pytania do pozycji 1:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 22 - pozycji 1 i utworzenie z niej oddzielnego pakietu? Wydzielenie tej pozycji do oddzielnego pakietu umożliwi producentom złożenia konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 22.**

**Pytania do pozycji 2:**

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22; pozycja 2): złożenia oferty na wkładki urologiczne dla kobiet o wymiarach co najmniej 34 x 12 cm, nie wymagające sterylizacji, pakowane a'20?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytania do pozycji 5:**

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22; pozycja 5): złożenia oferty na wkładki urologiczne dla kobiet o wymiarach co najmniej 34 x 12 cm, nie wymagające sterylizacji, pakowane a'10?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytania do pozycji 1, 2, 5:**

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 22; pozycje: 1,2,5): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---

**Pytania do Pakietu nr 23****Pytania do pozycji 1:**

1. **pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie serwety w rozmiarze 50cm x 75cm?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

**Pytania do pozycji 4:**

1. **pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie serwety w rozmiarze 45cm x 45cm pakowane a'2 sztuki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

**Pytania do pozycji 5:**

1. **pozycja 5** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie serwet pakowany a'2 sztuki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

---

**Pytania do Pakietu nr 25****Pytania do pozycji 1a**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tamponów nosowych rozm. 3,5 cm long x 0,6 cm wide x 1,2 high pakowanych po 20 sztuk zamiast po 10 szt, przy zachowaniu łącznej ilości sztuk tzn. 1000 (50 opakowań po 20 szt.)? Wszystkie dostarczane przez nas opatrunki nosowe do tamowań krwawienia mają co najmniej 4 letni okres przydatności, dlatego nie zachodzi obawa o przeterminowanie się produktu, nawet gdy dostarczane są w większych opakowaniach zbiorczych.

**Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.**

**Pytania do pozycji 1b**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tamponów nosowych rozm. 8 cm long, 1 cm wide x 3 cm high pakowanych po 20 sztuk zamiast po 10 szt, przy zachowaniu łącznej ilości sztuk tzn. 1500 (75 opakowań po 20 szt.)? Wszystkie dostarczane przez nas opatrunki nosowe do tamowań krwawienia mają co najmniej 4 letni okres przydatności, dlatego nie zachodzi obawa o przeterminowanie się produktu, nawet gdy dostarczane są w większych opakowaniach zbiorczych.

**Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.**

**Pytania do pozycji 1c**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tamponów nosowych rozm. 10 cm long, 1,5 cm wide x 2,5 cm high pakowanych po 20 sztuk zamiast po 10 szt, przy zachowaniu łącznej ilości sztuk tzn. 1500 (75 opakowań po 20 szt.)? Wszystkie dostarczane przez nas opatrunki nosowe do tamowań krwawienia mają co najmniej 4 letni okres przydatności, dlatego nie zachodzi obawa o przeterminowanie się produktu, nawet gdy dostarczane są w większych opakowaniach zbiorczych.

**Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.**

---

**Pytania do Projektu umowy**

1. Prosimy o modyfikację zapisu §7 ust. 1 pkt. 1 lit. b, c, d projektu umowy (Załącznik nr 5A do SIWZ) poprzez określenie, że kary umowne w zastrzeżonej wysokości naliczane będą od wartości brutto niedostarczonego towaru, a nie od wartości brutto przedmiotu umowy. Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają

Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zadach ogólnych.

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.**

2. Prosimy o dodanie do projektu umowy (Załącznik nr 5A do SIWZ) zapisu § 8 ust. 1 pkt. 9 o następującej treści: „ w zakresie zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5 %.”

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.**

3. Prosimy o zmianę § 9 ust. 3 projektu umowy (Załącznik nr 5A do SIWZ) poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany, o którym mowa w ust. 1 pkt. 1, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmiana ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.**

4. 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: Nie wyrażamy zgody.**

5. 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: Nie wyrażamy zgody.**

6. 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: Nie wyrażamy zgody.**

7. 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 niesłuszne 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: Nie wyrażamy zgody.**

8. 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 wchodzi 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.”

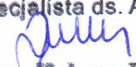
**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.**

9. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 4) i 5) 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.

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.**

**UWAGA; Wykonawca zobowiązany jest do uwzględnienia w ofercie przetargowej wszystkich zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia wprowadzonych niniejszym pismem.**

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 Krystyna Kulesza-Huryn