



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY**

71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4  
Centrala tel.: (91) 813 90 00, fax.: (91) 813 90 09  
Strona internetowa: [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl)  
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274  
PKO BP S.A. 40 1020 4795 0000 9102 0302 3025



**Nasz znak:**  
**EZP/220/18/W2/2016**

**Data:**  
**19.04.2016r.**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EZP/220/18/2016 pn.: Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku dla SPWSZ w Szczecinie**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2015r., poz. 2164), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

**Pytania Wykonawców:**

**ZESTAW 1**

**Dotyczy zadania nr 25**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt charakteryzowała trwała i nieodwracalna zmiana koloru z białego na fioletowy sugerująca zużycie produktu?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

2. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał współczynnik pH nie większy niż 12,5? Wskaźnik pH świadczy o poziomie nietoksyczności produktu.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

3. Czy Zamawiający dopuści również produkt, którego wielkość granulek jest inna niż określona przez Zamawiającego?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

4. Czy Zamawiający dopuści produkt o chłonności 120 litrów CO<sub>2</sub>/1 kg granulatu pochłaniającego?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**



**Dyrektor  
SPWSZ**  
(91) 813 9010

**z-ca Dyrektora  
ds. Ekon. – Adm.**  
(091) 813 9010

**z-ca Dyrektora  
ds. Lecznictwa**  
(091) 813 9010

**Pielęgniarka  
Naczelna**  
(091) 813 9016

**Główny  
Księgowy**  
(091) 813 9015

5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pochłaniacza CO<sub>2</sub>, który nie zawiera NaOH, przez co jest bezpieczny dla personelu medycznego i pacjenta, a także nie wpływa na formowanie się komponentu A i wytwarzanie CO, HCOH, metanolu oraz jest możliwy do stosowania przy ekstremalnie niskich przepływach?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu bezpiecznego dla środowiska, pozbawionego substancji alkalicznych, który można utylizować zgodnie ze szpitalnym protokołem zarządzania bezpiecznymi odpadami medycznymi?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

## **ZESTAW 2**

### **Dotyczy zadania nr 4, poz. 1**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do wewnętrznego szynowania moczowodów z cewnikiem pojedynczo zagiętym z przewodnikiem o długości 125cm.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

### **Dotyczy zadania nr 4, poz. 1**

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do wewnętrznego szynowania moczowodów z cewnikiem pojedynczo zagiętym z otworami umieszczonymi tylko na pętli cewnika.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

### **Dotyczy zadania nr 4, poz. 1**

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do wewnętrznego szynowania moczowodów z cewnikiem pojedynczo zagiętym bez popychacza w zestawie.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

### **Dotyczy zadania nr 4, poz. 1**

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do wewnętrznego szynowania moczowodów z cewnikiem pojedynczo zagiętym o składzie:
- Cewnik moczowodowy pojedynczo zagięty, znakowany co 5cm, wykonany z najwyższej jakości poliuretanu, z końcem zamkniętym w rozmiarze CH 6 - CH 8 i o długości 70cm, z otworami rozmieszczonymi na pętli cewnika, średnica pętli 2cm,
  - Popychacz o długości 40cm,
  - Przewodnica prosta z elastycznym 2-3cm końcem, pokryta PTFE o średnicy 0,028" – 0,035" (w zależności od średnicy cewnika) i długości 125cm,
  - Łącznik z lejkiem do worka na mocz,
  - Zacisk,
  - Karta pacjenta i naklejki zawierające opis i skład zestawu, numer serii, datę produkcji i ważności.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 4, poz. 5**

5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do wewnętrznego szynowania moczowodów z cewnikiem CH 6 o długości 24 -30cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 4, poz. 7**

6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przewodnicy drutowej w koszulce, pokrytej PTFE, z giętkim końcem 2-5cm, o średnicy 0,032" i długości 100cm  
lub  
przewodnicy drutowej w koszulce, pokrytej PTFE, z giętkim końcem 2-5cm o średnicy 0,035" i długości 150 cm.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 4, poz. 7**

7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy drutowej, pokrytej PTFE, bez koszulki ochronnej. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 6**

8. Czy Zamawiający wymaga, aby igły były znakowane co centymetr, co znacznie ułatwia ustawienie odpowiedniej długości ostrza?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 6**

9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 16G i dł. 30mm i 50mm.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

**ZESTAW 3**

**Dotyczy przedmiotu zamówienia**

**Dotyczy zadania nr 11**

1. Prosimy o dopuszczenie zamkniętego systemu wg następującego opisu Zamkniętego systemu do odsysania górnych dróg oddechowych pacjenta:  
- możliwość stosowania przez 72 godz.,  
- oznaczenie czasu użycia systemu na opakowaniu jednostkowym,

- rozmiary cewników kodowane kolorem według standardu ISO,
- zintegrowany/wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 stopni,
- zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o długości min. 5cm,
- bez portu do podawania leków wziewnych (MDI),
- komora pozwalająca do obserwację wydzieliny pacjenta,
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu,
- z ergonomiczną zastawką do odsysania umożliwiającą precyzyjną kontrolę siły ssania raz pewny system blokowania zatraskowy (aktywacja podciśnienia za pomocą ściskania zastawki wnętrzem dłoni, system blokowania uniemożliwiający przypadkową aktywację odsysania,
- szczelność zestawu, usunięciu cewnika z rurki intubacyjnej umożliwiającą utrzymanie prawidłowej wentylacji, PEEP, natlenienie,
- obrotowa zastawka separująca izolująca cewnik do płukania, zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwaniu cewnika,
- system stanowiący integralną całość, nierozłączalny,
- w zestawie rozciągliwa martwa przestrzeń oraz widełki do odłączenia systemu, ograniczające dyskomfort pacjenta,
- naklejki,
- wszystkie elementy systemu sterylne,
- pakowany papier-folia.

Cewnik:

- zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć),
- z dwoma otworami po przeciwległych stronach,
- zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania,
- oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na zastawce,
- cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowany.

Systemy dostępne w dwóch długościach (do wyboru przez Zamawiającego):

- do rurek tracheotomijnych: 30,5cm,
- do rurek intubacyjnych: 54cm (+/-1cm),

Wymagana dostępność rozmiarów - średnic:

- do rurek tracheotomijnych: 12CH/14CH/16CH,
- do rurek intubacyjnych: 10CH/12CH/14CH/16CH.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

#### **Dotyczy zadania nr 19 poz. 1**

2. Prosimy o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 10ml, wyskalowany co 2ml. Przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek aerozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona. W skład zestawu wchodzi: łącznik T, ustnik (odłączalny) oraz dren tlenowy o przekroju wewnątrz gwiazdkowym, nie załamującym się o długości 180cm – 210cm.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

#### **Dotyczy zadania nr 19 poz. 2**

3. Prosimy o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 10ml, wyskalowany co 2ml. Przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek aerozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

#### **Dotyczy zadania nr 32**

4. Jakie końcówki linii próbkujących CO2 Zamawiający ma na myśli:
  - 1) Żeński luer lock/męski luer lock
  - 2) Męski luer lock/męski luer lock

**Odp.: Męsko-męski.**

### **Dotyczy zadania nr 32**

5. Czy Zamawiający dopuści linie do próbkujące CO<sub>2</sub> o długości 2,45m lub 1,8m?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy wzoru umowy**

6. Czy Zamawiający potwierdza, iż wymagane terminy dostaw dotyczą dni roboczych (od poniedziałku do piątku).

**Odp.: Zamawiający potwierdza powyższe.**

7. Prosimy Zamawiającego o dodanie do § 1 ust. 6 wzoru umowy zastrzeżenia, że zmniejszenie ilości dostaw przez Zamawiającego nie może przekroczyć 20% wartości umowy.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

8. Prosimy o odstąpienie od dostaw na cito w zakresie pakietów 11, 19, 32, 34.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

9. Prosimy Zamawiającego o modyfikację § 2 ust. 7 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011r. (Dz. U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c., a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

10. Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu dostaw na cito do 72 godzin od momentu otrzymania i potwierdzenia faksem zamówienia (za wyjątkiem świąt i dni ustawowo wolnych od pracy).

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

11. Prosimy Zamawiającego o zmianę terminu dostaw w przypadku reklamacji do 72 godzin od momentu otrzymania i potwierdzenia reklamacji (za wyjątkiem świąt i dni ustawowo wolnych od pracy).

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

12. Prosimy Zamawiającego o zmianę wysokości kary umownej określonej w § 3 ust. 1 wzoru umowy do 0,2% wartości brutto towaru dostarczonego ze zwłoką za każdy dzień zwłoki.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

13. Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu § 3 ust. 2 wzoru umowy poprzez zmniejszenie wysokości kary umownej będącej wynikiem konieczności dokonania przez Zamawiającego zakupu interwencyjnego do równowartości różnicy cen towarów.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

14. Prosimy o zmianę wysokości kar umownych w par. 3 ust. 3 do 0,2% reklamowanego towaru.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

15. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów § 3 ust. 4 poprzez naliczanie kary umownej w przypadku rozwiązania umowy od wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

16. Prosimy Zamawiającego o modyfikację § 5 ust. 2 wzoru umowy w następujący sposób:  
Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku:  
1/ stwierdzenia, że dostarczane wyroby nie odpowiadają parametrom zawartym w ofercie Wykonawcy;  
2/ powtarzających się nieterminowych dostaw, tj. trzykrotnego naruszenia terminów określonych w § 1 ust. 3, § 3 ust. 3 umowy;  
3/ dostarczenia /trzeci przypadek/ wyrobu z istotnymi wadami jakościowymi;  
4/ dostarczenia /trzeci przypadek/ wyrobu z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy;  
5/ wygaśnięcia świadectwa dopuszczenia do obrotu dla oferowanych wyrobów i nie przedłużenia jego ważności;  
6/ odstąpienia przez Narodowy Fundusz Zdrowia od finansowania świadczeń, w których wykorzystywane są wyroby będące przedmiotem zamówienia.”

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **ZESTAW 4**

##### **Dotyczy zadania nr 32**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie linii próbkującej CO<sub>2</sub> – dla dorosłych, złącze luer-lock przezroczystej o długości 2,5 metra?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

#### **ZESTAW 5**

1. Prosimy o zmianę istniejącego zapisu dot. wzoru umowy § 3 na następujący:  
3. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:  
a. braków ilościowych – w ciągu 2 dni,  
b. wad jakościowych – w ciągu 14 dni.  
Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy reklamowany towar w ciągu **48** godzin.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. Prosimy o zmianę terminu płatności na 30 dni.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **ZESTAW 6**

##### **Dotyczy zadania nr 25**

1. Czy Zamawiający dopuści wapno sodowane ze wskaźnikiem zużycia (zmieniające barwę z białej na fioletową), z niską zawartością pyłu, dedykowane do stosowania w medycynie w obszarze anestezjologii (aparaty do znieczulania) w postaci cylindrycznych wycłoczek o 3mm średnicy, o parametrach USP (typowa twardość 90%, zawartość wilgoci 16%, absorpcja CO<sub>2</sub> 23%), wydajność pochłaniania do 140l/kg, zawartość wodorotlenku sodu do 4%, wodorotlenek wapnia do 81%, fiolet etylowy do 0,1% w opakowaniu 4,5kg (5 litrów).

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 igieł koncentrycznych o długości 38mm i średnicy 0,45mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

#### **ZESTAW 7**

##### **Dotyczy zadania nr 3, pozycja 4**

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenów T-Kehr wykonanych z 100% silikonu, spełniających pozostałe wymagania Zamawiającego?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.**

##### **Dotyczy zadania nr 3, pozycja 5**

2. Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzer w rozmiarach od CH18 do CH36?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

##### **Dotyczy zadania nr 6**

3. Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć mostka w rozmiarze 16 G, o regulowanej długości od 5-30mm- długość całkowita 43mm oraz 16 G na długość od 22-47mm - dł. całkowita 60mm, do wyboru przez Zamawiającego?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

##### **Dotyczy zadania nr 10, pozycja 1**

4. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone z balonem wykonane z medycznego PCV, niesilikonowane, wyposażone w prowadnice, w rozmiarach wymaganych przez Zamawiającego?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

##### **Dotyczy zadania nr 10, pozycja 2**

5. Czy Zamawiający dopuści prowadnice intubacyjne w rozmiarach 6 Fr (śr.: 2,0mm), 10 Fr (śr.: 3,3mm), 14 Fr (śr.: 4,7mm), spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

##### **Dotyczy zadania nr 13, pozycja 1**

6. Czy Zamawiający dopuści szkiełka podstawowe o wymiarach 76x25mm x 1mm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

##### **Dotyczy zadania nr 13, pozycja 3**

7. Czy Zamawiający dopuści szkiełka podstawowe Super frost pakowane po 50 sztuk, z jednoczesnym przeliczeniem ilości do 29 opakowań?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 13, pozycja 5**

8. Czy Zamawiający dopuści szkiełka nakrywkowe o wymiarach 24x32mm lub 24x50mm?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 13, pozycja 7**

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji i utworzenie z niej odrębnego pakietu? Rozwiązanie takie pozwoli na złożenie oferty przez większą liczbę Wykonawców, a Zamawiającemu da możliwość wyboru bardziej korzystnego cenowo rozwiązania.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy zadania nr 17, pozycja 3-4**

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji i utworzenie z niej odrębnego pakietu? Rozwiązanie takie pozwoli na złożenie oferty przez większą liczbę Wykonawców, a Zamawiającemu da możliwość wyboru bardziej korzystnego cenowo rozwiązania.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy zadania nr 18, pozycja 1-4**

11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie końcówek w opakowaniach pojedynczych typu folia-papier?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 18, pozycja 1**

12. Czy Zamawiający dopuści końcówkę zgodną z opisem Zamawiającego, posiadającą rozmiar CH 23 - Ø 3,80 mm/7,59mm/11,85mm (wew./zew.) dostosowana do łącznika 6,35mm (1/4") oraz 9,50mm (3/8")?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 18, pozycja 3**

13. Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania pola operacyjnego na długość ok. 15cm, z rączką ok. 24cm, spełniającą pozostałe wymagania?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 18, pozycja 4**

14. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby końcówka z metalu miała możliwość dowolnego kształtowania?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy zadania nr 18, pozycja 4**

15. Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania metalową o długości 160mm i średnicy 6mm?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**



## **ZESTAW 8**

### **Dotyczy zadania nr 13**

1. Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 i 2 do zaoferowania szkiełek podstawowych o wymaganych parametrach o wymiarze: 75x25x1-1,2mm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian.**

2. Czy Zamawiający w pozycji nr 4 dopuści do zaoferowania szkiełek nakrywkowych 22x22mm w opakowaniu liczącym 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## **ZESTAW 9**

### **Dotyczy pełnomocnictwa – podpisania umowy**

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

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pełnomocnictwo w oryginale udzielone przez osobę, która jest uprawniona do reprezentacji firmy wykonawcy, zgodnie z KRS lub innym dokumentem, w zależności od formy prawnej wykonawcy.**

### **Dotyczy § 1 pkt 3 wzoru umowy**

2. Prosimy o wydłużenie terminu dostawy „na cito” z 24 godz. na 72 godz. Sprzęt będziemy dostarczać jak najszybciej i może to nastąpić nawet w terminie krótszym niż powyższy, niemniej jednak rzeczywiste warunki to: odbiór przesyłki z magazynów i wysyłka. Nieuzasadnionym byłoby obciążać Wykonawcę wysokimi karami w przypadku np. gdy zamówienie wpłynie w piątek późnym popołudniem lub np. jeśli ze względu na tzw. „siły wyższe” wystąpi brak prądu, czy też awaria samochodu i niemożliwe będzie utrzymanie wymaganego (tak krótkiego) terminu dostaw.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy § 1 pkt 8, 9 wzoru umowy**

3. Wnosimy o dokonanie modyfikacji w/w pkt-ów wzoru umowy poprzez dopisanie: „..... z wyłączeniem sytuacji, gdy nastąpił brak zapłaty przez Zamawiającego za dostarczony towar w terminie określonym w umowie”.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy § 3 pkt 1 wzoru umowy**

4. Paragraf 3 pkt 1 wzoru umowy zawiera informacje, że Zamawiający może naliczyć dostawcy kary umowne za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 100 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki... **Zapis taki sprzeczny jest z art. 5 KC oraz art. 139 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż Zamawiający za nieterminowość w płatnościach zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej. Potwierdza to Wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2004r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, który stwierdza, iż wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar do wysokości kar ustawowych.**

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy § 3 pkt 2 wzoru umowy**

5. Nawiązując do w/w paragrafu projektu umowy stanowiącej element SIWZ pragniemy zwrócić się z uprzejmą prośbą o dokonanie zmiany w wielkości kar umownych, dotyczących zakupów interwencyjnych, które stanowią **równowartość różnicy cen towaru powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200 zł.**

Zapis taki świadczy o tym, że Zamawiający za niedostarczenie towaru w terminie oprócz wysokiej kary umownej obciąży Wykonawcę dodatkową karą jaką jest różnica ceny powiększona o 20%, ale nie niższa niż 200 zł. Może zdarzyć się również, że np. Zamawiający nie będzie w terminie regulował należności za wykonane dostawy, w związku z czym zostaną mu wstrzymane dostawy do czasu uregulowania należności a w myśl w/w punktu Zamawiający będzie naliczał wysokie kary spowodowane różnicą cen towaru w zakupie interwencyjnym.

Pozostawienie takiego zapisu sprawia, że strony umowy nie są równoprawne. Dlatego też wnosimy o wykreślenie w/w ppkt. ze wzoru umowy lub jego odpowiednią modyfikację.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy § 3 pkt 3 wzoru umowy**

6. Wnosimy o modyfikację w/w punktu wzoru umowy na:

W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- **braków ilościowych – w ciągu 3 dni,**

- wad jakościowych – w ciągu 14 dni.

Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy reklamowany towar **w ciągu 3 dni.**

Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości **0,5% wartości zareklamowanego asortymentu**, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie”.

Zapis taki sprawia, że strony są nie są równoprawne. Zdarzyć się może, że Zamawiający otrzyma towar dotknięty wadą spowodowany nie z winy Wykonawcy. Pozostawiony zapis w niezmienionej formie pozwoliłby Zamawiającemu na naliczenie Dostawcy niestandardowo wysokich kar. A przecież ewentualnie dostarczony towar z wadami zostanie wymieniony na pełnowartościowy.

Z uwagi na powyższe wnosimy o modyfikację w/w ppkt we wzorze umowy.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy § 3 pkt 4 wzoru umowy**

7. Zamawiający może obciążyć dostawcę karami umownymi w wysokości 2% całej wartości umowy w przypadku rozwiązania umowy.

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

Prosimy zatem, aby kary umowne naliczane były tylko od wartości nie wykonanego w terminie świadczenia (czyli dostawy).

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## **ZESTAW 10**

### **Dotyczy zadania nr 9, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści, by maty dostarczane były w ramach umowy w opakowaniu po 10 sztuk?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **Dotyczy wzoru umowy § 3 punkt 1**

2. Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych do 1% wartości zamówionej partii towaru za każdy dzień zwłoki. Kary w obecnej wielkości są rażąco wysokie.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy wzoru umowy § 3 punkt 2**

3. Uprzejmie prosimy o wykreślenie zapisu: „powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200zł”. Kara w obecnej wielkości jest rażąco wysoka, gdyż Wykonawca w przewidzianej niniejszym paragrafem sytuacji zostanie już obciążony różnicą w cenie pomiędzy ceną umowną a ceną zakupu interwencyjnego.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy wzoru umowy § 3 punkt 3**

4. Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych do 1% wartości wadliwej/niepełnej partii zamówienia za każdy dzień zwłoki. Kary w obecnej wielkości są rażąco wysokie.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy wzoru umowy § 3 punkt 4**

5. Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych do 2% wartości niezrealizowanej części umowy.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## **ZESTAW 11**

### **Dotyczy zadania nr 10, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania wysokiej klasy rurek intubacyjnych zbrojonych w rozmiarach od 6,0 do 8,5mm?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

### **Dotyczy zadania nr 10, pozycja 2**

2. Czy Zamawiający mając na celu zwiększenie konkurencyjności ofert dopuści wysokiej klasy przewodnice do intubacji w 3 rozmiarach:

1. Zalecana średnica wewnętrzna rurki intubacyjnej 2,5 – 4,5mm o długości całkowitej 280mm
2. Zalecana średnica wewnętrzna rurki intubacyjnej 4,0 – 6,0mm o długości całkowitej 350mm
3. Zalecana średnica wewnętrzna rurki intubacyjnej powyżej 5mm o długości całkowitej 350mm

Plastyczne aluminium z gładką powłoką z tworzywa sztucznego ułatwiająca intubację w trudnych warunkach

- Miękki koniec dalszy ograniczający możliwość uszkodzenia rurki
- Specjalne wykończenie powierzchni dla łatwiejszego wprowadzania i usuwania przewodnicy
- Pakowane czyste, wyłącznie do jednorazowego użytku.

Do wyboru przez Zamawiającego.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

### **Dotyczy zadania nr 10, pozycja 1, 2**

3. Czy Zamawiający w ramach zadania 10, pozycje 1 i 2 wyrazi zgodę na zaferowanie rozwiązania, które pozwoli na dodatkową oszczędność przy zachowaniu najwyższego bezpieczeństwa pacjenta, czyli: Rurka intubacyjna zbrojona z mankietem w wersji z fabrycznie założoną przewodnicą w rozmiarach od 5,0mm do 8,5mm?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

### **Dotyczy zadania nr 11, pozycja 1**

4. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zamkniętego systemu do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, do rurek intubacyjnych o długości cewnika 580mm – rozmiary: 10CH, 12CH, 14CH, 16CH oraz tracheostomijnych o długości cewnika 360mm, rozmiary: 12CH, 14CH, 16CH - sterylne, pakowanym w jednym integralnym opakowaniu wraz z martwą przestrzenią.

Posiadający szczelny obrotowy zawór portu pacjenta zapewniający całkowite odizolowanie dróg oddechowych, kiedy odsysanie nie jest potrzebne, a także bezpieczne przepłukiwanie systemu, utrzymując system zamknięty także podczas bronchoskopii i pobierania próbek, a więc bezpieczniejszy niż obecnie wymagany.

Zestaw posiadający zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) oraz obrotowe wieczko zastawki kontroli siły ssania działające jako mechanizm zamykający – przekręcane o 90 stopni w celu zabezpieczenia przed przypadkowym aktywowaniem siły ssania wraz z kodowaniem kolorami ISO oraz zatyczką na uwięzi zamykającą przyłączy drenu ssącego.

Cewnik o zmniejszonej sztywności na końcu dystalnym, posiadający podziałkę głębokości w postaci wyskalowania w centymetrach oraz 4 otworach bocznych i 1 centralnym; oznaczenie rozmiaru na cewniku, a także zawór jednokierunkowy portu płukania wraz z przymocowaną do niego zatyczką.

Zestaw umożliwiający łatwy demontaż poprzez pierścień rozłączający system do odsysania z łącznikiem rurki. W zestawie znajdują się także jednorazowa nasadka samouszczelniająca do bronchoskopii oraz nasadka ochronna do cewnika do odsysania do wykonania bronchofiberoskopii. Okres użytkowania min. 72h. Zestaw nie zawierający ftalanów di(2-etylo-heksylu), często określanych skrótem DEHP.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **ZESTAW 12**

#### **Dotyczy paragrafu 3 ust. 1, 2, 3**

1. Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiały:

1. Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 0,1% wartości brutto towaru dostarczonego ze zwłoką za każdy dzień zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 15% wartości brutto niedostarczonej partii towaru.

2. W przypadku upłynięcia 72-godzinnego lub 48-godzinnego (zamówienie „cito”) terminu na realizację dostawy lub w przypadku określonym w § 1 pkt 10, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia poza obowiązującą umową. Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem wynikających z różnicy cen, kosztów sprowadzenia towaru do Zamawiającego (przesyłka, transport) oraz konieczności podjęcia dodatkowych czynności Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną stanowiącą równowartość różnicy cen towaru.

Zamawiający zobowiązany jest powiadomić Wykonawcę o zamówieniu interwencyjnym w dniu jego złożenia (za pośrednictwem faksu). Przekazanie powyższej informacji jest równoznaczne z wycofaniem wcześniej złożonego i niezrealizowanego zamówienia Wykonawcy. W przypadku, gdy Wykonawca nie poinformuje (za pośrednictwem faksu) Zamawiającego o spodziewanej zwłocze w dostawie i dostarczy ją po złożeniu przez Zamawiającego powiadomienia o zakupie interwencyjnym, to przedmiot opóźnionej dostawy pozostaje do dyspozycji Wykonawcy w magazynie Zamawiającego.

3. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych – w ciągu 2 dni,

- wad jakościowych – w ciągu 14 dni.

Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, wykonawca dostarczy reklamowany towar w ciągu 48 godzin.

Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczenie kary umownej w wysokości 0,1% wartości brutto wadliwego towaru za każdy dzień zwłoki.

Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 15% wartości niedostarczonego, bądź wadliwego towaru.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## **ZESTAW 13**

1. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w par. 2 ust. 6 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznają się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust 1-4:

1. Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości **50 zł** za każdy dzień/godzinę\* zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać **10%** wartości **brutto** zamawianej partii towaru, ale nie może być niższa niż **50 zł**.

\* za godzinę w przypadku dostaw „cito”

2. W przypadku upłynięcia .....-dniowego roboczego lub 24-godzinnego (zamówienie „cito”) terminu na realizację dostawy lub w przypadku określonym w § 1 pkt 10, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia poza obowiązującą umową. Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem wynikających z różnicy cen, kosztów sprowadzenia towaru do Zamawiającego (przesyłka, transport) oraz konieczności podjęcia dodatkowych czynności Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną, stanowiącą równowartość różnicy cen towaru powiększoną o **10% wartości brutto**, ale nie niższą niż **100 zł**.

Zamawiający zobowiązany jest powiadomić Wykonawcę o zamówieniu interwencyjnym w dniu jego złożenia (za pośrednictwem faksu). Przekazanie powyższej informacji jest równoznaczne z wycofaniem wcześniej złożonego i niezrealizowanego zamówienia Wykonawcy. W przypadku, gdy Wykonawca nie poinformuje (za pośrednictwem faksu) Zamawiającego o spodziewanej zwłoce w dostawie i dostarczy ją po złożeniu przez Zamawiającego powiadomienia o zakupie interwencyjnym, to przedmiot opóźnionej dostawy pozostaje do dyspozycji Wykonawcy w magazynie Zamawiającego.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych – w ciągu 2 dni,
- wad jakościowych – w ciągu 14 dni.

Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy reklamowany towar w ciągu 24 godzin.

Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości **50 zł** za każdy dzień/godzinę\* zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie.

\*za godzinę w przypadku dostaw „cito”

Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć **10%** wartości **brutto** niedostarczonego, bądź wadliwego towaru.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. W przypadku rozwiązania umowy na podstawie § 5 ust. 2 pkt. 1) – 6), Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **0,5% niezrealizowanej części** wartości umowy.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## **ZESTAW 14**

### **Dotyczy zadania nr 25**

### **Dotyczy § 1 ust. 4, 5 umowy**

1. Uprzejmie proszę o potwierdzenie, że zapisy SIWZ dotyczące sterylności nie mają zastosowania dla pakietu 25?

**Uzasadnienie:** przedmiotem zamówienia w pakiecie 25 nie jest wyrób sterylny.

**Odp.: Zamawiający potwierdza powyższe.**

**Dotyczy § 1 ust. 3 umowy w związku z § 3 ust. 1 i 2 umowy**

2. Uprzejmie proszę o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie części zapisu w/w ustępu w kwestii dostaw typu „cito” dla pakietu 25 w następującym zakresie (vide: czcionka pogrubiona):  
*„Dostawy typu „cito”, następować będą w ciągu 24 godzin od momentu złożenia zamówienia (za wyjątkiem świąt i dni ustawowo wolnych od pracy), **które wpłynę faksem do Wykonawcy nie później niż do godziny 14:00** – bezpośrednio do miejsca wskazanego w zamówieniu”.*  
lub usunięcie zapisu o dostawach na „cito” w zakresie pakietu 25  
lub wydłużenie terminu dostaw na „cito” do 48 godzin w zakresie pakietu 25?

**Uzasadnienie:** w przypadku otrzymania zamówienia poza godzinami pracy Wykonawcy nie ma możliwości zrealizowania zamówienia w 24 godzinnym czasie bez narażenia się na naliczenie kar opisanych w § 3 ust. 1 i 2 umowy.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy § 1 ust. 7 umowy**

3. Uprzejmie proszę o wyrażenie zgody na określenie minimalnego zakresu realizacji przedmiotu zamówienia poprzez wprowadzenie w zakresie pakietu 25 do w/w ustępu zapisu o treści (vide: czcionka pogrubiona):  
*„Strony dopuszczają możliwość zmniejszenia ilości wyrobów w zadaniu w ramach zawartej umowy, **jednak nie więcej niż o 20% wartości umowy brutto** – w zależności od bieżących potrzeb Szpitala oraz wielkości kontraktów z NFZ lub innymi płatnikami usług, a także w sytuacji, kiedy Zamawiający z przyczyn, których nie można było przewidzieć, mógłby nie wykorzystać jego do końca terminu ważności lub mógłby ponieść straty w konsekwencji jego zastosowania”.*

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**ZESTAW 15**

**Dotyczy zadania nr 2, pozycja 1 i 2**

1. Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki Dufour, tak jak obecnie stosowane, mają być pakowane w podwójne opakowanie, czyli wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier, co zapewnia ich aseptyczne użytkowanie?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.**

**Dotyczy zadania nr 3, pozycja 5**

2. Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki Pezzera mają mieć min. 3 czy 4 otwory boczne o średnicy nie większej niż 5mm, gwarantujące prawidłowy drenaż?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

3. Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki Pezzera mają być sterylizowane radiacyjnie?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

4. Czy cewniki Pezzera mają być pakowane w podwójne opakowanie, czyli wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier, co zapewnia ich aseptyczne użytkowanie?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.**

#### **Dotyczy zadania nr 4, pozycja 1**

5. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do szynowania wew. moczowodów producenta firmy Porges – Coloplast zawierającego cewnik pojedynczo zagięty o długości 90cm, prowadnicę Seldingera o średnicy 0,035', klamrę, szpulkę mocującą oraz łącznik do worka na mocz.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do szynowania wew. moczowodów producenta firmy Teleflex Medical zawierającego cewnik pojedynczo zagięty o długości 90cm, prowadnicę.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

7. Prosimy o sprecyzowanie, czy nie zaszła omyłka i zamawiający ma na myśli zestaw zawierający między innymi cewnik moczowodowy pojedynczo zagięty o długości 90cm, skalowany co 1cm?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

#### **Dotyczy zadania nr 4, pozycja 2**

8. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do szynowania wew. moczowodów producenta – firmy Porges – Coloplast z cewnikiem podwójnie zagiętym, koniec bliższy otwarty, dalszy zamknięty bez nici, z prowadnicą 0,035", prostym popychaczem bez zacisków.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

9. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do wew. szynowania moczowodów firmy Teleflex Medical z cewnikiem podwójnie zagiętym, koniec bliższy otwarty, dalszy zamknięty bez nici, z prowadnicą 0,035", bez prowadnicy, prostym popychaczem bez zacisków.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Dotyczy zadania nr 4, pozycja 3 i 4**

10. Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki w zestawie do wew. szynowania moczowodów mają posiadać zewnętrzną miękką warstwę atraumatyczną dla pacjenta, a wewnętrzną twardszą umożliwiającą łatwe przesuwanie po prowadnicy, co podniesie komfort dla pacjenta i jednocześnie dla operatora?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.**

#### **Dotyczy zadania nr 4, pozycja 5**

11. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do wew. szynowania moczowodów producenta firmy Teleflex Medical z cewnikiem podwójnie zagiętym, koniec bliższy otwarty, dalszy zamknięty bez nici, z prowadnicą 0,035", bez prowadnicy, prostym popychaczem bez zacisków.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Dotyczy zadania nr 5**

12. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii dwustopniowej firmy Teleflex Medical w składzie:
- cewnik nefrostomijny w rozmiarze 8 Ch lub 10 Ch (do wyboru przez Zamawiającego), długość około 30cm, pokryty hydrożelem dla łatwiejszego wprowadzenia,
  - prostownik do cewnika dwuczęściowy (do wyprostowania cewnika przed założeniem),
  - igła punkcyjna dwuczęściowa z wyjmowanym mandrynem z markerem na ostrzu, widocznym w USG, rozmiar 17,5G, długość 20cm,
  - prowadnica typ Lunderquist o średnicy dopasowanej do igły punkcyjnej (0,0038") o długości 80cm,
  - łącznik do worka na mocz z kranikiem,

- 3 naklejki zawierające numer katalogowy cewnika, numer serii i datę ważności.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

13. Prosimy o dopuszczenie zaferowania sterylnego zestawu do nefrostomii producenta firmy Porges – Coloplast w składzie:

Cewnik nefrostomijny typu J w rozmiarze 8ch lub 10ch długości min. 29cm z metalowym sztyletem, prowadnik Seldingera o średnicy 0,038", 1 zestaw rozszerzadeł w rozmiarze zależnym od rozmiaru cewnika, igła punkcyjna Chiba 18G.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy zadania nr 8, pozycja 1**

14. Prosimy o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

15. Prosimy o sprecyzowanie, czy kranik trójdrożny ma mieć obudowę wykonaną z poliwęglanu?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

16. Prosimy o sprecyzowanie, czy kranik trójdrożny ma posiadać trójramienne białe pokrętło gwarantujące precyzyjną obsługę?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

17. Prosimy o sprecyzowanie, czy kranik trójdrożny ma się cechować objętością wypełnienia 0,22ml czy 0,23ml?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 10**

18. Prosimy o sprecyzowanie, czy rurki intubacyjne zbrojone mają posiadać znacznik głębokości intubacji nad mankietem w postaci jednego grubego ringu wokół całego obwodu rurki?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.**

19. Prosimy o sprecyzowanie, czy rurki intubacyjne zbrojone mają być skalowane co 1cm, co pozwala na precyzyjną kontrolę położenia rurki?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.**

20. Prosimy o dopuszczenie zaferowania rurki intubacyjnej wykonanej z medycznego PCV niesilikonowanej.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 11**

21. W związku z dopuszczeniem zaferowania cewników w układzie zamkniętym na dwie oraz trzy doby, prosimy Zamawiającego o przeliczenie kosztu ostatecznego na jedną dobę, co da możliwość porównania oferowanego asortymentu. Ewentualny wybór oferty z cewnikiem w systemie zamkniętym na 48 godzin



pomimo pozorów korzystniejszej ceny może narazić Zamawiającego na poniesienie większych kosztów eksploatacji, w porównaniu z możliwością użycia zamkniętego systemu do odsysania o ok. 33% dłuższym okresie użytkowania, a jednocześnie będzie stanowić istotne uchybienie art. 7 ust. 1 i 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

22. Prosimy o dopuszczenie modułowego systemu do odsysania składającego się z oddzielnie pakowanych: sterylnego cewnika oraz mikrobiologicznie czystego adaptera do dróg oddechowych o kącie 45 stopni z samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką uszczelniającą cewnik po usunięciu go z rurki intubacyjnej lub z tracheotomijnej. Adapter do dróg oddechowych na 7 dni, cewniki na 72 godziny, kodowane kolorem w rozmiarach 14 i 16 o długości dla rurek intubacyjnych 54cm, dla rurek tracheotomijnych długości 34 cm. System z obrotowym portem do przepłukiwania, bez portu do MDI, cewniki dla dorosłych bez znacznika, skalowane co 1cm z otworem centralnym i dwoma bocznymi ułożonymi po obu stronach naprzemiennie. Nadmieniamy, iż w/w długości cewników są wystarczające do skutecznego przeprowadzenia odsysania, a różnice w długościach cewników różnych producentów wynikają z różnych długościach konektorów służących do ich obsługi.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Dotyczy zadania nr 12**

23. Prosimy o sprecyzowanie, czy worek w zestawie do cystostomii ma być 2l, tak jak obecnie w obecnie stosowanym zestawie?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.**

#### **Dotyczy zapisów SIWZ**

24. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania w przypadku wątpliwości Wykonawców do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny, czy dany Wykonawca nie podlega odrzuceniu, a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia (art. 25 ust 1 pkt 2 ustawy Pzp).

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.**

#### **Dotyczy wzoru umowy**

25. Prosimy Zamawiającego o zmianę § 3 na:

1. Ustala się karę umowną za nieterminową (z winy „Wykonawcy”) realizację zamówienia w wysokości 10zł za każdy dzień zwłoki, w przypadku zamówień typu „cito” – w wysokości 10 zł za każde rozpoczęte 24 godziny. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 50% wartości zamawianej partii towaru.

2. W przypadku upłynięcia 5-dniowego i 72-godzinnego (zamówienia typu „cito”) terminu na realizację dostawy, „Zamawiający” ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia poza obowiązującą umową. Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem wynikających z różnicy cen, kosztów sprowadzenia towaru do „Zamawiającego” (przesyłek, transport) oraz konieczności podjęcia dodatkowych czynności „Wykonawca” zapłaci „Zamawiającemu” karę umowną stanowiącą równowartość różnicy cen towaru powiększoną o 5%.

4. W przypadku rozwiązania umowy na podstawie § 9 ust. 2 pkt. a)-g) „Wykonawca” zapłaci „Zamawiającemu” karę umowną w wysokości 2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto.

W przypadku pierwotnego zapisu tego postanowienia, należy podnieść, że kara umowna może zostać zgodnie z art. 483 na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, jako naprawienie poniesionej z tego tytułu przez wierzyciela szkody, nie jest zatem możliwe, aby w przypadku jakiegokolwiek odstąpienia od umowy przez zamawiającego zastrzec karę umowną. Możliwe jest zastrzeżenie kary umownej, tylko w przypadku takiego odstąpienia od umowy, które wynika z zawinionego niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez dostawcę. Ponadto zgodnie z art. 484 § 2 kara umowna nie może

być rażąco wygórowana, kara jest rażąco wygórowana w takim przypadku, gdy wartość ewentualnej szkody, jaką wierzyciel może w danym przypadku niewykonania zobowiązania odnieść jest zdecydowanie niższa niż wartość kary.

W razie odstąpienia od umowy już w części wykonanej nie można żądać zapłaty kary stanowiącej procent od całej wartości umowy, ponieważ taka kara będzie rażąco wygórowana, w im większym rozmiarze umowa została wykonana, tym mniejsza jest szkoda jaką odnosi zamawiający w razie odstąpienia od umowy. W związku z powyższym prosimy o modyfikację tego zapisu.

W razie odstąpienia od umowy już w części wykonanej nie można żądać zapłaty kary stanowiącej procent od całej wartości umowy, ponieważ taka kara będzie rażąco wygórowana, w im większym rozmiarze umowa została wykonana, tym mniejsza jest szkoda jaką odnosi zamawiający w razie odstąpienia od umowy. W związku z powyższym prosimy o modyfikację tego zapisu.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## **ZESTAW 16**

### **Dotyczy zadania nr 19, pozycja 1**

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania nebulizatora do podawania leku o pojemności 6ml, skalowanego z podziałką co 1ml, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 pm potwierdzona w testach, czysty biologicznie, kompatybilny z rurką intubacyjną i tracheostomijną. W komplecie: nebulizator, samouszczelniający łącznik T, dren o standardowym przekroju, niezałamujący się dł. 210cm, ustnik, pakowany w opakowanie foliowe.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

2. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania nebulizatora do podawania leku o pojemności 6ml, skalowanego z podziałką co 1ml, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 mikrona przy przepływie gazów 8L/min, czysty biologicznie, kompatybilny z rurką intubacyjną i tracheostomijną. W komplecie: nebulizator, samouszczelniający łącznik T, dren o standardowym przekroju, niezałamujący się dł. 210cm, ustnik, pakowany w opakowanie foliowe.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **Dotyczy zadania nr 19, pozycja 2**

3. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania nebulizatora do podawania leku o pojemności 6ml, skalowanego z podziałką co 1ml, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 pm potwierdzona w testach, czysty biologicznie, kompatybilny z rurką intubacyjną i tracheostomijną. W komplecie: nebulizator, samouszczelniający łącznik T, dren o standardowym przekroju, niezałamujący się dł. 210cm, pakowany w opakowanie foliowe.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

4. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania nebulizatora do podawania leku o pojemności 6ml, skalowanego z podziałką co 1ml, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 mikrona przy przepływie gazów 8L/min, czysty biologicznie, kompatybilny z rurką intubacyjną i tracheostomijną. W komplecie: nebulizator, samouszczelniający łącznik T, dren o standardowym przekroju, niezałamujący się dł. 210cm, pakowany w opakowanie foliowe.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **Dotyczy zadania nr 19, pozycja 3**

5. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania nebulizatora dla dorosłych do podawania leku o pojemności 6ml, skalowanego z podziałką co 1ml, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 pm potwierdzona w testach, czysty biologicznie, kompatybilny z rurką intubacyjną i tracheostomijną. W komplecie: nebulizator, dren o standardowym przekroju, niezałamujący się dł. 210cm, maska tlenowa z PCV z zaciskiem pozwalającym na lepsze dopasowanie maski, pakowany w opakowanie foliowe.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

6. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania nebulizatora dla dorosłych do podawania leku o pojemności 6ml, skalowanego z podziałką co 1ml, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 mikrona przy przepływie gazów 8L/min, czysty biologicznie, kompatybilny z rurką intubacyjną i tracheostomijną. W komplecie: nebulizator, dren o standardowym przekroju, niezałamujący się dł. 210cm, maska tlenowa z PCV z zaciskiem pozwalającym na lepsze dopasowanie maski, pakowany w opakowanie foliowe.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Dotyczy zadania nr 19, pozycja 4**

7. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania jednorazowej maski anestetycznej, transparentnej, dostępnej w 6 rozmiarach z mankietem uszczelniającym z kolorystycznym oznakowaniem, z usuwalnym pierścieniem mocującym z polietylenu, wyprofilowanych anatomicznie, pozwalających na stabilne i bezpieczne uchwycenie nawet w wilgotnym środowisku, wykonanej z PCV bez zawartości ftalanów, mikrobiologicznie czystej, pakowanej w opakowanie foliowe umożliwiające jego bezpieczne otwarcie.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

8. Prosimy o sprecyzowanie czy maski anestetyczne mają się cechować następującymi wielkościami: przestrzeń martwa i łącze: noworodkowa - 20ml/15mm; niemowlęca - 33ml/15mm; pediatryczna - 70ml/22mm; mały dorosły - 90ml/22mm; średni dorosły -130ml/22mm; duży dorosły - 145ml/22mm?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

**ZESTAW 17**

**Dotyczy zadania nr 30, pozycja 2**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Pętla druciana do zabiegów laryngologicznych, o średnicy 0,4mm i rozmiarach: 50mm (długość) i 35mm (szerokość), pakowana a' 100 sztuk w opakowaniu.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**ZESTAW 18**

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie, jaki będzie rzeczywisty gwarantowany zakres zamówienia, który zostanie zrealizowany na podstawie umowy zawartej z Zamawiającym, bowiem z brzmienia § 1 ustęp 7 umowy, będącego częścią siwz wynika, że Zamawiający nie ma obowiązku złożenia zamówienia do pełnej wartości określonej w § 2 ustęp 1. Brak wskazania zakresu zamówienia, choćby minimalnego, który zostanie przez Zamawiającego zrealizowany na 100% powoduje, że opis przedmiotu zamówienia w zakresie ilościowym nie jest jednoznaczny i wyczerpujący, a wykonawca nie może w prawidłowy sposób oszacować ceny ofertowej, bowiem w toku realizacji umowy może okazać się, że Zamawiający zamówi 5% towaru objętego umową, a zrezygnuje z 95%, w związku z czym zwracamy się o wyjaśnienie treści siwz w ww. zakresie. W związku z powyższym pytaniem proponujemy również następującą modyfikację postanowień umowy: *Strony dopuszczają możliwość zmniejszenia ilości wyrobów w zadaniu w ramach zawartej umowy – w zależności od bieżących potrzeb Szpitala oraz wielkości kontraktów z Narodowym Funduszem Zdrowia lub innymi płatnikami usług, a także w sytuacji, kiedy Zamawiający z przyczyn, których nie można było przewidzieć, mógłby nie wykorzystać jego do końca terminu ważności lub mógłby ponieść straty w konsekwencji jego stosowania. Jednocześnie Zamawiający zobowiązuje się, że zamówi przedmiot umowy w ilości odpowiadającej minimum 80% wartości umowy brutto.*

Uzasadnienie: Opis przedmiotu zamówienia powinien wskazywać w szczególności zakres zamówienia. Innymi słowy powinien on określać „ilość zamówienia” (por. wyrok KIO z dnia 4 grudnia 2008r., sygn. akt KIO/UZP 1329/08). Precyzyjny opis przedmiotu zamówienia pod względem ilościowym umożliwia bowiem wykonawcom prawidłowe skalkulowanie ceny oferty, bez narażania się na ewentualne straty. Odrębną kwestią jest to, że Zamawiający tylko wskutek prawidłowego przedmiotu zamówienia będzie mógł

prawidłowo oszacować wartość zamówienia z należytą starannością. Wskazać należy, że przepis art. 29 ust. 1 ustawy Pzp nie daje podstaw do odstąpienia przez Zamawiającego od precyzyjnego i wyczerpującego opisu przedmiotu zamówienia z podaniem jego ilości/wielkości, nawet w przypadku, gdy jego zapotrzebowanie jest trudno przewidywalne. Powyższe potwierdza stanowisko Krajowej Izby Odwoławczej zaprezentowane w wyroku z dnia 24 kwietnia 2009r. (sygn. akt KIO/UZP 458/09, KIO/UZP 460/09), zgodnie z którym „**przepis art. 29 ust. 1 ustawy nie daje podstaw do odstąpienia przez Zamawiającego od wyczerpującego i jednoznacznego opisu przedmiotu zamówienia w sytuacji, gdy zapotrzebowanie Zamawiającego jest trudno-przewidywalne. Sam fakt, że w dacie wszczęcia postępowania Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów leczniczych, nie może prowadzić do utrudnienia uczciwej konkurencji**”. Stosownie do postanowienia art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp, przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty, przy czym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.

Przedmiot zamówienia należy opisać w sposób wyczerpujący (art. 29 ust.1 *in principio* ustawy Pzp), co implikuje, iż **z opisu musi wynikać dokładny zakres zamówienia i warunki jego realizacji. Tym samym, Zamawiający nie może zastrzec sobie prawa arbitralnego ukształtowania zakresu zamówienia po jego udzieleniu, a postanowienia w tym zakresie należy uznać za nieskuteczne.** Powyższe znajduje także potwierdzenie na gruncie judykatury. **Niedopuszczalne jest zatem zastrzeżenie przez Zamawiającego możliwości ograniczenia zakresu umowy oraz prawa wyłączenia z zakresu umowy części dostaw, gdyż takie postanowienia specyfikacji (w tym projektu umowy) sprowadzają się praktycznie do przyznania sobie przez Zamawiającego nieograniczonego prawa do zmiany zakresu przedmiotu zamówienia i warunków jego realizacji, co stanowi rażące naruszenie przepisów ustawy Pzp, a w szczególności z art. 29 tejże ustawy** (arg. z wyroku Zespołu Arbitrów z 25 stycznia 2005r., sygn. akt. UZP/ZO/0-79/05). Ponadto, jak zauważył Sąd Okręgowy w Warszawie (orzeczenie SO dla Warszawy – Pragi z 23 listopada 2005r., sygn. akt IV Ca 508/05), niedopuszczalne jest uzależnienie możliwości zmniejszenia zakresu przedmiotu umowy w części dotyczącej ilości od potrzeby Zamawiającego i odpowiednio od kontraktu zawartego z NFZ lub wskazań medycznych, gdyż jest to sformułowanie tak ogólne, że nie stanowi w istocie żadnego realnego ograniczenia. **W konsekwencji, specyfikacja istotnych warunków zamówienia, wzór czy warunki przyszłej umowy powinny zawierać wyraźne i precyzyjne uregulowania dotyczące tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno oraz równie precyzyjne określenie tej części zamówienia, której realizacja będzie poddana uznaniu Zamawiającego.**

Wyszczególnione w ten sposób części wchodzą w zakres tego samego zamówienia, są elementem ściśle określonego zakresu przedmiotowego zamówienia o ustalonej łącznie wartości szacunkowej zamówienia, na które Zamawiający przewidział określone środki finansowe (por. art. 34 ust. 5 ustawy Pzp, który określa tzw. „prawo opcji”). W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11 stycznia 2008r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że **niedopuszczalną praktyką jest określenie przez Zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia.** „*Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust. 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny*”. Izba uznała ponadto w tym przypadku, że „*Zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy*”.

Należy mieć przy tym na uwadze treść art. 140 ust. 1 ustawy Pzp, zgodnie z którym zakres świadczenia wykonawcy wynikający z umowy powinien być tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie.

Podkreślenia wymaga również fakt, że również zgodnie z dominującym poglądem doktryny **Zamawiający może zastrzec w umowie, że wielkość zamówienia może ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu, o ile Zamawiający wskaże minimalny próg, do jakiego zobowiązany będzie wykonać zamówienia, a który nie będzie w sposób znaczący odbiegać od wartości maksymalnych** (W. Bertman-Janik „Zamówienia na leki”, Przetargi publiczne 2007r., nr 4, s. 40).

Mając na względzie powyższe, jak również jednolite stanowisko doktryny i judykatury w zakresie przedmiotowej kwestii, postulowana zmiana zapisu wzoru przyszłej umowy jest konieczna i w pełni uzasadniona. Wprowadzenie żądanej modyfikacji spowoduje, że opis przedmiotu zamówienia będzie jednoznaczny, wyczerpujący i Zamawiającemu nie będzie można postawić zarzutu naruszenia art. 29 ust. 1 ustawy Pzp i pociągnąć go z tego tytułu do odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych. W przypadku proponowanej zmiany zapisu umownego każdy wykonawca będzie miał możliwość prawidłowego skalkulowania wartości oferty. Na Zamawiającym będzie z kolei ciążył wynikający z umowy o zamówienie publiczne obowiązek spełnienia świadczenia co zakresu określonego w umowie z wykonawcą

jako minimalny (w tym przypadku 80% wartości umowy) i uprawnienie do zmniejszenia zakresu zamawianych dostaw maksymalnie o 20% wartości umowy w zakresie objętym opcją.

**Odp.: Częstotliwość dostaw będzie uzależniona od potrzeb zgłaszanych przez poszczególne oddziały szpitalne.**

2. Czy Zamawiający zmniejszy wysokość kar umownych określonych w § 3 ustęp 1 modyfikując umowę w następujący sposób: *Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 50 zł za każdy dzień/godzinę\* zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 50% wartości zamawianej partii towaru, ale nie może być niższa niż 50 zł?*

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Czy Zamawiający zmniejszy wysokość kar umownych określonych w § 3 ustęp 3 modyfikując umowę w następujący sposób: *„.....Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości 50 zł za każdy dzień lub godzinę\* zwłoki, w zależności od trybu w jakim było składane zamówienie..... „?*

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

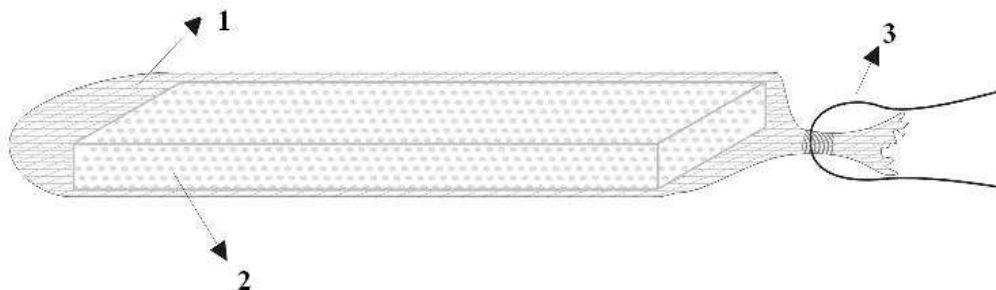
4. Czy Zamawiający w **zadaniu nr 20** wyrazi zgodę na zaferowanie tamponów donosowych o następujących parametrach:

*Proponowany przez nas tampon donosowy składa się z rozpuszczalnej gazy hemostatycznej, rozprężalnej gąbki oraz sznurka. Zewnętrzna gaza hemostatyczna zamienia się w żel po nasiąknięciu wodą. Przy kontakcie żelu z powierzchnią rany uaktywniany jest mechanizm krzepnięcia krwi w celu przyspieszenia fizjologicznej hemostazy. Wewnętrzna gąbka może się rozprężyć w celu wytworzenia odpowiedniej kompresji na powierzchni rany i doprowadzenia do fizycznej hemostazy za pomocą kompresji. Ponadto po zżelowaniu gazy hemostatycznej, żel zapewnia wilgotne otoczenie umożliwiające przyspieszenie procesu epitelizacji błony śluzowej nosa, zmniejsza uszkodzenia oraz możliwość ponownego krwawienia.*

**Cechy:**

- *wielorakie działanie hemostatyczne, szybko zatrzymuje krwawienie*
- *unikalna struktura, skuteczniejsze komponenty*
- *miękką gąbką zapewnia równorzędne wzmocnienie i ucisk*
- *utrzymuje wilgoć w otoczeniu rany, przyspiesza gojenie rany*
- *nie przykleja się, zmniejsza możliwość wystąpienia urazu wtórnego*
- *łatwość w posługiwaniu się*
- *bezbolesna aplikacja i usuwanie*
- *bezpieczny, bez występowania skutków ubocznych*

**Struktura i skład**



1—rozpuszczalna gaza hemostatyczna 2—gąbka 3—sznurek

Rozpuszczalna gaza hemostatyczna	pochodna sodowa karboksymetylocelulozy
Gąbka	alkohol poliwinylowy
Sznurek	nić jedwabna

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w **zadaniu nr 20** na zaoferowanie opatrunków – tamponów donosowych w jednym z poniższych rozmiarów:

- długość 5,5cm x szerokość 2,5cm x wysokość 1,5cm,
- długość 5,5cm x szerokość 2,0cm x wysokość 1,5cm,
- długość 5,5cm x szerokość 1,5cm x wysokość 1,0cm?

W przypadku odpowiedzi pozytywnej proszę o wskazanie który z ww. rozmiarów opatrunków może zaoferować wykonawca.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozmiary, ale z jednoczesnym zaoferowaniem tamponad o długości 7,5cm.**

#### **ZESTAW 19**

##### **Dotyczy zadania nr 10, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści składanie oferty w tym pakiecie na rurki intubacyjne z balonem zbrojone silikonowane z przewodnicą w środku od 5,0 do 8,5mm?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

##### **Dotyczy zadania nr 10, pozycja 2**

2. Czy Zamawiający wymaga, aby przewodnice były w długościach od 23cm do 60cm?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

##### **Dotyczy zadania nr 11**

3. Prosimy o dopuszczenie :

Zamknięty system do odsysania górnych dróg oddechowych pacjenta:

- możliwość stosowania przez min. 72 godz.,
- oznaczenie czasu użycia systemu na opakowaniu jednostkowym,
- rozmiary cewników kodowane kolorem według standardu ISO,
- zintegrowany/wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 stopni,
- zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o długości min. 5cm,
- zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta,
- komora pozwalająca do obserwację wydzieliny pacjenta,
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu,
- aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni,
- blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez **jego obrót o 180 stopni**, uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania,
- **mechaniczna, przesuwna wstępna zastawka poniżej otworu do przepłukiwania**,
- okrągła, silikonowa główna zastawka PEEP automatycznie uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki intubacyjnej, zapewniająca 100% szczelność zestawu,
- system stanowiący integralną całość, nierozłączalny,
- wszystkie elementy systemu sterylne,
- pakowany papier-foolia.

Cewnik:

- zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć),
- z dwoma otworami po przeciwległych stronach,

- zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania,
- oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika,
- cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1cm,
- stała odpowiednia sztywność cewnika.

Systemy dostępne w dwóch długościach (do wyboru przez Zamawiającego):

- do rurek tracheotomijnych: 36cm (+/-1cm),
- do rurek intubacyjnych: 54cm (+/-1cm),

Wymagana dostępność rozmiarów - średnic:

- do rurek tracheotomijnych: 12CH/14CH/16CH,
- do rurek intubacyjnych: 10CH/12CH/14CH/16CH.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

## **ZESTAW 20**

### **Dotyczy zadania nr 10, pozycja 1**

1. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z balonem zbrojone, wykonane z wysokiej jakości medycznego PCV o zwiększonym poślizgu, niesilikonowane, w rozmiarach od 5,0mm do 8,5mm?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy zadania nr 10, pozycja 2**

2. Czy Zamawiający dopuści przewodnice intubacyjne pokryte PCV dostępną w rozmiarach: FR6 (2,5-3,5), FR 10 (3,5-6,0), FR 12 (6,0-8,0), FR 14(7,0 -10,0)?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Dotyczy zadania nr 11**

3. Prosimy o dopuszczenie zamkniętego systemu do odsysania dostępnego w dwóch długościach:
  - do rurek tracheotomijnych: 36,5cm,
  - do rurek intubacyjnych: 60cm,
 Spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, tj. zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.**

## **ZESTAW 21**

### **Dotyczy zadania nr 35**

1. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie materaca zmiennociśnieniowego, pompowanego w systemie 1:2, zapewniający nacisk na ciało leżącego poniżej 32 mmHg przez cały czas pracy materaca, z udźwigniem min. 160kg?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.**

2. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie materaca zmiennociśnieniowego z funkcją transportową utrzymującą ciśnienie do 6h, bez potrzeby zasilania z akumulatora?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.**

3. Czy Zamawiający wymaga zaferowania materaca zmienności ciśnienia z możliwością wymiany pojedynczych komór?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.**

**DYREKTOR**  
**Samodzielnego Publicznego**  
**Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego**  
*Małgorzata Usielska*