



Bystra, dn. 11.02.2016 r.

Nr sprawy: 1EZP/380/MAS/1/2016/1

## Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej

### Wszyscy zainteresowani

Dotyczy: postępowania przetargowego na dostawę materiałów medycznych jednorazowego użytku dla potrzeb CPiT w Bystrej

W związku ze złożonymi zapytaniami dotyczącymi treści siwz, stosownie do art. 38 ust 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Centrum Pulmonologii i torakochirurgii w Bystrej wyjaśnia:

#### Specjalista ds. Zamówień Publicznych

tel./fax (33) 499 18 10

zp@szpitalbystra.pl

ul. J. Fałata 2  
43-360 Bystra

tel. (33) 499 18 01  
fax. (33) 499 18 02

www.szpitalbystra.pl  
sekretariat@szpitalbystra.pl

NIP: 937 00 10 797  
REGON: 000640923

Bank: BS Węgierska Górka  
55 8131 0005 0013 6943 2000 0010



Śląskie.  
Pozytywna energia

#### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego sytemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 1/EZP/380/MAS/1/2016 pakiet 7 pozycja 17 termin składania ofert 25.02.2016 produkt Citra-Valve bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, niebieski mostek silikonowy, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej ( 550 ml/min ) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do ( 1300 ml/min ) przy ciśnieniu 5 PSI pakowany podwójnie, przezierny umożliwiając kontrolę całego toru przepływu krwi, oznaczony kolorem czerwonym tętnicy, oraz niebieskim żylny z możliwością dezynfekcji środkami na bazie alkoholu oraz produktem Dual Cap?

Opakowanie zbiorcze 36 x 2 szt.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 17 z pakietu 7 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi. w celu uzupełnienia informacji o produktach firmy Lock Pharma dołączam materiały promocyjne bieżącej oferty

#### Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza oferowanego produktu Citra-Valve

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 17 z pakietu 7.

#### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego sytemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 1/EZP/380/MAS/1/2016 pakiet 12 pozycja 6 termin składania ofert 25.02.2016 produkt DualCap stosowany do bezigłowych zaworów, umożliwiający dezynfekcję pasywną, zawierający 70% alkoholu izopropylowego ( IPA ), wypełni aseptyczny, usuwający drobnoustroje ( CRBSI ) o działaniu w pierwszych 30 sekundach od zastosowania do użycia przez 7 dni. Opakowanie zawiera 350 sztuk.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 z pakietu 12 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

w celu uzupełnienia informacji o produktach firmy Lock Pharma dołączam materiały promocyjne bieżącej oferty

#### Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza oferowanego produktu DualCap

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 6 z pakietu 12

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 1/EZP/380/MAS/1/2016 pakiet 49 pozycja 7 termin składania ofert: 25.02.2016 cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie, bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długości 17cm, 20 cm, 25 cm nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawką 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy)? Cewnik pakowany pojedynczo.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z pakietu 49 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi. w celu uzupełnienia informacji o produktach firmy Lock Pharma dołączam materiały promocyjne bieżącej oferty

**Odpowiedź**

Zamawiający nie dopuszcza oferowanego cewnika.

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 7 z pakietu 49.

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 1/EZP/380/MAS/1/2016 pakiet 49 pozycja 11 termin składania ofert 25.02.2016 produkt Citra-HF-Pre™ rozcieńczony roztwór substytucyjny stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji nie wymaga modyfikacji urządzenia CRRT przy jednoczesnym wydłużonym czasie stosowania hemofiltru który posiada prosty i bezpieczny protokół, rozcieńczony roztwór substytucyjny zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity ( Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l ) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła) jako kompletną i skuteczną terapię która umożliwi mniejsze zużycie krwi i czynników antykoagulacyjnych?

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11 z pakietu 49 i utworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

W celu uzupełnienia informacji o produktach firmy Lock Pharma dołączam materiały promocyjne bieżącej oferty

**Odpowiedź**

Zamawiający nie dopuszcza produktu Citra-HF-Pre

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 11 z pakietu 49

**Pytanie nr 5**Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,09 – 0,11mm, sile zrywania 6N oraz z poziomem AQL 1,5 przy zachowanych pozostałych parametrach?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza rękawice o grubości na palcu 0,09-0,11mm, sile zrywania 6N, z poziomem AQL 1,5 przy zachowanych pozostałych parametrach.

**Pytanie nr 6**

Dotyczy pakietu nr 26

Pytanie 1 do pakiet 26 punkt 1

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie elektrody neutralnej ( biernej) dla dorosłych i dzieci , jednorazowego użytku, dzielona, o pow. nie mniejszej niż 90 cm<sup>2</sup>, podłoże z wodoodpornej , elastycznej pianki, powierzchnia przewodząca pokryta żelalem absorbującym wilgoć, powierzchnia pianki pokryta klejem absorbującym wilgoć. Klej i hydrożel przyjazne dla skóry zgodnie z EN ISO 10993, pierścień bezpieczeństwa gwarantujący równomierny rozkład prądu. Opakowania użytkowe, hermetycznie zamknięte, zawierające nie więcej niż 5 elektrod opisane kodem identyfikującym wyrób. Opakowanie handlowe 100 szt

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza zaferowanie elektrody neutralnej ( biernej) dla dorosłych i dzieci , jednorazowego użytku, dzielonej o powierzchni 90 cm<sup>2</sup>, podłoże z wodoodpornej, elastycznej pianki, powierzchnia przewodząca pokryta żelalem absorbującym wilgoć, powierzchnia pianki pokryta klejem absorbującym wilgoć. Klej i hydrożel przyjazne dla skóry zgodnie z EN ISO 10933, pierścieniem bezpieczeństwa gwarantujący

równomierny rozkład prądu. Opakowanie użytkowe, hermetycznie zamknięte, zawierające nie więcej niż 5 elektrod opisane kodem identyfikującym wyrób. Opakowanie handlowe 100 sztuk

#### **Pytanie nr 7**

##### Pytanie 2 do Zadanie 26 punkt 4

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie przedłużacza wielorazowego użytku do monopolarnego uchwytu elektrod, długość całkowita 175mm, trzpień o średnicy 2,4mm, sześciokątne zabezpieczenie przed obrotem.

Opakowanie x 1 szt

##### **Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza przedłużacz wielorazowego użytku do monopolarnego uchwytu elektrod, długość całkowita 175mm, trzpień średnicy 2,4mm, sześciokątne zabezpieczenie przed obrotem. Opakowanie x 1 szt.

#### **Pytanie nr 8**

##### **Dotyczy pakietu nr 26**

Pozycja nr 1. Czy Zamawiający ma na myśli elektrodę o powierzchni 110 cm<sup>2</sup> ?

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody pokryte hydrożelem?

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody bierne pakowane po 50 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Pozycja nr 2. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania jednorazowy monopolarny uchwyt elektrod, pakowany po 10szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości? Pozostałe parametry bez zmian.

Pozycja nr 4. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania przedłużacz do monopolarnego uchwytu elektrod, długość całkowita 180mm, trzpień o średnicy 2,4mm, sześciokątne zabezpieczenie przed obrotem?

##### **Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza elektrodę o powierzchni 110cm<sup>2</sup>

Zamawiający dopuszcza elektrody pokryte hydrożelem.

Zamawiający dopuszcza elektrody bierne pakowane po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

##### **Poz. 2**

Zamawiający dopuszcza jednorazowy monopolarny uchwyt elektrody, pakowany po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, pozostałe parametry bez zmian.

##### **Poz. 4**

Zamawiający dopuszcza przedłużacz do monopolarnego uchwytu elektrod, długość całkowita 180mm, trzpień o średnicy 2,4mm, sześciokątne zabezpieczenie przed obrotem.

#### **Pytanie nr 9**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu pozycji 9, 10, 11 i stworzenie pakietu składającego się z pozycji 1-8.

##### **Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu pozycji 9,10,11 i stworzenie pakietu składającego się z poz. 1-8.

#### **Pytanie nr 10**

Pakiet nr 43

Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności wydzieli do odrębnego pakietu np. 43a pozycje 1,4,8 dopuści:

Pozycja nr 1

Szczoteczki cytologiczne, bronchoskopowi, j.u. o średnicy 3,0mm, chowana do osłonki, dł. Narzędzia 120 cm, min. Średnica kanału roboczego 2mm. Opakowanie x 20 szt.

Pozycja nr 2

Ustniki j.u. duże, z gumką do endoskopów . Opakowanie x 100 szt.

Pozycja nr 8

Zawory biopsyjne jednorazowe, sterylne. Opakowanie x 100 szt.

##### **Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 1,4,8

Zamawiający dopuszcza szczoteczki cytologiczne, bronchoskopowe, jednorazowego użytku, włosie o śr. 3,0mm, chowane do osłonki, dł. narzędzia 120cm, min. średnica kanału roboczego 2,0mm w opakowaniach po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Zamawiający dopuszcza ustniki jednorazowego użytku duże , z gumką, do endoskopów w opakowaniach po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości

Zamawiający dopuszcza zawory biopsyjne jednorazowe, sterylne w opakowaniach po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

#### **Pytanie nr 11**

Dotyczy Rozdział III pkt. 5, pkt. 8 SIWZ, załącznik nr 1 do SIWZ pkt. 5

Wnosimy o usunięcie wymogu posiadania przez oferowany wyrób medyczny zgłoszenia/powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jako wymogu sprzecznego z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679) jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy). W obecnym stanie prawnym fakt dokonania ww. zgłoszenia lub powiadomienia wyrobu medycznego w żaden sposób nie ma wpływu na możliwość funkcjonowania wyrobu w obrocie na terenie RP.

**Odpowiedź**

Rozdział III pkt. 5, pkt. 8 SIWZ, zał. nr 1 do SIWZ pkt. 5 nie dotyczą wymogu posiadania przez oferowany wyrób medyczny zgłoszenia/powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych.

**Pytanie nr 12**

**Dotyczy załącznik nr 1 do SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z formularza oferty zadań, na które wykonawca nie składa oferty? Zgoda na powyższe spowoduje zmniejszenie objętości ofert.

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 13**

**Dotyczy §6 ust. 2 projektu umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty odsetek w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r..

**Odpowiedź**

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie nr 14**

**Dotyczy §6 ust. 1 pkt. a) projektu umowy:**

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej za zwłokę w dostawie do 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy częściowej za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź**

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ. Kary umowne spełnia rolę dyscyplinującą Wykonawcę. Zastrzeżenie kary w wysokości zbyt niskiej nie przyniesie zamierzonego efektu.

**Pytanie nr 15**

**Dotyczy §8 ust. 2 pkt. c) projektu umowy**

Zwracamy się z prośbą o usunięcie z projektu umowy w/w zapisu. Kara w postaci odstąpienia od umowy jest niewspółmiernie wysoka do przewinienia wykonawcy, zważywszy, że obowiązek powiadomienia/zgłoszenia jest czysto administracyjny i nie ma wpływu na dopuszczenie produktu do użytku na terenie Polski.

**Odpowiedź**

Z punktu widzenia Zamawiającego jest to istotny element, w związku z czym, zapis SIWZ pozostaje bez zmian.

**Pytanie nr 16**

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 3 projektu 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 15.04.2011 r. (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.”

**Odpowiedź**

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający wymaga rękawic przebadanych na izopropanol 70% z czasem przenikania min. 30 minut, co zapewnia personelowi bardzo wysoką ochronę? Izopropanol jest głównie składnikiem preparatów do dezynfekcji. Odporność rękawic gwarantująca brak przebicia izopropanolu przez min. 30 minut jest czasem pozwalającym na wykonanie podstawowych procedur zabiegowych tj. zmiana opatrunku, czy iniekcja.

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga rękawic przebadanych na izopropanol 70% z czasem przenikania minimum 30minut

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający na potwierdzenie przebadania na przenikanie związków chemicznych wg EN 374 rękawic diagnostycznych nitylowych będzie wymagał sprawozdań, raportów z badań wystawionych przez niezależne jednostki od producenta? Pragniemy nadmienić iż producent, w protokole badań potwierdza nam tak podstawowe parametry rękawic jak grubość, długość, poziomu AQL, siłę zrywania przed i po starzeniu, zawartość protein i tym potwierdza nam zgodność z normą EN 455 – 1,2,3.

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga raportu badania przenikalności związków chemicznych z niezależnego laboratorium.

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający na potwierdzenie spełniania wymagań grubości, poziomu AQL i siły zrywania przed starzeniem będzie wymagał załączenia do oferty protokołów badań producenta z kraju pochodzenia nie starszych niż z 2015r.?

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga załączenia do oferty protokołów badań producenta potwierdzających spełnienie norm (AQL, siła zrywania przed starzeniem, grubość), aktualnych, nie starszych niż z 2015 r.

**Pytanie nr 20**

.Czy przy określeniu parametru grubości pojedynczej ścianki palca nie zaszła omyłka i nie ma być od 0,10mm-0,12mm ?

**Odpowiedź**

Grubość pojedynczej ścianki palca w opisie przedmiotu zamówienia: 0,10mm-0,12mm

**Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający wymaga rękawic diagnostycznych nitylowych charakteryzujących się lepszą siłą zrywania przed starzeniem bo min. 8,0 N ?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza rękawice posiadające parametr siły zrywania przed starzeniem 8N

**Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający w celu łatwiejszej identyfikacji będzie wymagał, aby opakowania jednostkowe rękawic nitylowych dla każdego rozmiaru były w innym kolorze?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza opakowania jednostkowe rękawic nitylowych dla każdego rozmiaru w innym kolorze.

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający wymaga by rękawice diagnostyczne nitylowe były w kolorze niebieskim ?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza rękawice nitylowe diagnostyczne w kolorze niebieskim.

**Pytanie nr 24**

Pakiet nr 7

1.Czy Zamawiający wymaga, by bezigłowy zawór dostępu naczyniowego pochodził od tego samego producenta co kaniule?

2.Czy Zamawiający oczekuje dużej igły (pozycja 16) w rozmiarze 18G 1,20x40mm oraz 19G 1,1x40mm?

3.Czy Zamawiający miał na myśli jednego producenta igieł z pozycji 10-16 oraz 18-22?

4 Czy Zamawiający wymaga, by kaniula bezpieczna (poz. 24) w rozmiarze 18G i 20G była w dwóch następujących długościach: 18G 1,3x45mm oraz 1,3x32mm, 20G 1,1x32mm oraz 1,1x25mm?

5.Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w poz. 1 – 9 strzykawek z mlecznym tłokiem?

**Odpowiedź**

1.poz. 17 Zamawiający dopuszcza aby bezigłowy zawór dostępu naczyniowego pochodził od tego samego producenta.

2.poz. 16 Zamawiający oczekuje dostaw igieł w rozmiarze: 18G 1,2x40mm oraz 19G 1,1-40mm

3. Zamawiający oczekuje dostaw igieł opisanych w poz. 10-16 oraz 18-22 tego samego producenta.

4.poz. 24 Zamawiający wymaga kaniule bezpieczne 18G o długości 1,3x32mm oraz 20G o długości 1,1x25mm.

5. poz. 1-9 Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek z mlecznym tłokiem.

**Pytanie nr 25**

**Pakiet nr 11**

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w poz. 6-11 wyrobów, które są pozbawione szkodliwych ftalanów?

2. Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowane w poz. 9 i 11 przyrządy posiadały logo producenta na samym wyrobie, jak również na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co pozwala na pełną identyfikację w przypadku wystąpienia ewentualnych powikłań?
3. Czy Zamawiający wymaga aby wyroby z poz. 6-11 pochodziły od jednego producenta, w celu łatwiejszej identyfikacji?
4. Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowane w poz. 9 i 11 przyrządy posiadały komorę wolną od PVC?

**Odpowiedź**

- 1.poz. 6-11 Zamawiający nie wymaga wyrobów pozbawionych ftalanów.
- 2.poz. 9 i poz. 11 Zamawiający wymaga oznakowania przyrządów logo producenta na opakowaniu jednostkowym, opakowaniu zbiorczym.
- 3.poz.6-11 Zamawiający wymaga aby wyroby pochodziły od jednego producenta.
- 4.poz. 9 i poz. 11 Zamawiający wymaga aby przyrządy posiadały komorę wolną od PVC.

**Pytanie nr 26**

**Projekt umowy:**

**Dotyczy § 3 ust. 4 oraz § 7 ust. 1pkt. c)**

W związku z tym, iż Strony umowy nie mają wpływu na urzędowe zmiany stawek podatku VAT, czy Zamawiający dopuszcza możliwość dokonania zmiany stawek podatku VAT i zmian cen jednostkowych bez konieczności zawierania odrębnego aneksu?

**Odpowiedź**

Zamawiający przewidział taką możliwość projekcie umowie.  
Każda zmiana umowy wymaga formy pisemnej.

**Pytanie nr 27**

**Dotyczy § 5 ust. 1**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

*Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.*

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie w/w zapisu

**Pytanie nr 28**

**Dotyczy § 4 ust. 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu dotyczącego zachowania ciągłości dostaw?

*Zamawiający nie może swoim postępowaniem wyrządzać szkody stronie stosunku cywilnoprawnego, a może się tak zdarzyć, jeżeli przyjmiemy hipotetycznie, że z różnych powodów Zamawiający popadnie w kłopoty finansowe i nie będzie w stanie spełnić swoich zobowiązań pieniężnych względem Wykonawcy.*

*Zamawiający nie może „zmuszać” Wykonawcy do dostarczania przedmiotu umowy w sytuacji nieplacenia za zakupiony przedmiot umowy. Nie może w końcu swoim postępowaniem powiększać szkody u Wykonawcy.*

*Pozwalamy sobie przy tym zwrócić uwagę Zamawiającego, iż nieplacenie za zakupiony towar jest poważnym, istotnym naruszeniem warunków zawartej umowy i w takiej sytuacji strona przeciwna umowy ma prawo w ogóle odstąpić od umowy i to w trybie natychmiastowym, domagając się przy tym wręcz naprawienia szkody. Trudne do zrozumienia jest w tym przypadku nałożenie na Wykonawcę określonego obowiązku, tj. zmuszania go do dostarczania przedmiotu umowy przez pewien okres, mimo niespełniania na czas przez Zamawiającego swoich zobowiązań pieniężnych, a więc mimo łamania w sposób istotny umowy.*

**Odpowiedź**

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie nr 29**

**Dotyczy § 8**

Czy Zamawiający rozważy wprowadzenie w powyższym paragrafie ustępu mówiącego, że:

1. Umowa może być rozwiązana przez każdą ze stron za 1 miesięcznym wypowiedzeniem,
2. Rozwiązanie, o którym mowa w pkt. 1 powinno nastąpić w formie pisemnej i zawierać uzasadnienie pod rygorem nieważności,
3. Każda ze stron może rozwiązać umowę bez wypowiedzenia w przypadku rażącego naruszenia postanowień niniejszej umowy?

**Odpowiedź**

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**Pytanie nr 30**

Dotyczy Pakietu 6 pozycja 28 i 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 6 pozycji 28 i 29?

Pozycje te mogą stanowić odrębny pakiet, zwłaszcza iż nie są częścią zamkniętego systemu, ani nie uczestniczą w procesie pobierania krwi do badań, dlatego też oferowane są przez wykonawców, którzy bardzo często nie mają w swojej ofercie produktów systemu zamkniętego. A zatem umieszczenie tych pozycji razem z systemem zamkniętym do pobierania krwi w znacznym stopniu ogranicza liczbę wykonawców mogących zaoferować kompletny pakiet oraz stanowi utrudnienie uczciwej konkurencji.

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża na wydzielenie pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 31**

Dotyczy Pakietu 6 pozycja 29 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zamian za 12 opakowań a 150 szt. – 18 opakowań a 100 szt?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zamian za 12 opakowań po 150sztuk-18 opakowań po 100 sztuk

W zakresie, w którym udzielone odpowiedzi na zapytania zmodyfikowały warunki zamówienia określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, należy je traktować jako zmianę specyfikacji istotnych warunków zamówienia dokonaną na podstawie art. 38 ust 4 ustawy.

Dyrektor  
Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej  
Urszula Kuc  
/ na oryginale podpis osoby upoważnionej/