



LAS-274/1-PN/83-2018

Rybnik, dnia 07.09.2018 r.

Do Wykonawców uczestniczących  
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

### WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

**Dostawy wyrobów medycznych** (zamówienie nr **LAS-274-PN/83-2018**)  
ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej  
z dnia 10.08.2018 r., nr 2018/S 153-350659

**W związku z wniesionymi zapytaniem, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.**

**Pytanie 1:** „Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 dopuści jednorazowy stapler okrężny wygięty z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywek w zakresie 1,0 - 2,0 mm? Staplery pokryte powłoką antyrefleksyjną. Rozmiary staplera: 21, 25, 28 i 32 mm. Wysokość otwartej zszywki dla rozmiaru 21 to 4,2 mm, dla pozostałych rozmiarów 5,0 mm. Staplery dostępne również w wersji długiej - endoskopowej, Dodatkowo stapler 25 mm dostępny również w wersji przetykowej z główką w kształcie pełnego stożka z otworem do zabezpieczenia szwem, a staplery 28 i 32 dostępne w wersji krótkiej prostej?”

**Odpowiedź 1:** Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie pakietu nr 10.

**Pytanie 2:** „dotyczy pakietu nr 1, poz. 1”

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod powrotnych REM, z pętlą sprzężenia zwrotnego = PEŁNIACYCH TAKĄ SAMĄ FUNKCJĘ ANTYOPARZENIOWĄ, CO PIERŚCIEŃ EKWIPOWOTENCJALNY, uniwersalnych, hydrożelowych o powierzchni 107cm<sup>2</sup> o wymiarach 164 x 117mm i kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego, posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod z Unii Europejskiej. Dodatkową zaletą tych elektrod jest ich uniwersalność, tzn. są przeznaczone dla pacjentów dorosłych i dzieci. NASZA ELEKTRODA JEST WOLNA OD LATEKSU (dodatkowa korzyść).

Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad 6 MILIONÓW sztuk rocznie i cieszą się dużym uznaniem wśród Zespołów Operacyjnych wykonujących zabiegi na aparatach wymienionych przez Państwa w wymogach SIWZ, także w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski.”

**Odpowiedź 2:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 3:** „dotyczy pakietu nr 1, poz.2”

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod neutralnych jednorazowego użytku, niedzielonych dla małych dzieci o powierzchni czynnej 36cm<sup>2</sup>, które są

Telefony:

Centrala: 032 42-91-000

Główny Księgowy: 032 42-91-299

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 032 42-91-288

Sekretariat: 032 42-91-254

Dział Organizacyjny: 032 42-926-11

Fax: 032 42-28-272

*kompatybilne z układem kontroli elektrody neutralnej zastosowanej w posiadanych diatermiach ERBE (posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod z Unii Europejskiej)”*

**Odpowiedź 3: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.**

**Pytanie 4:** *„Pakiet nr 10 Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści złożenie oferty na staplery okrężne zakrzywione z blokadą przypadkowego oddania strzału, z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1 mm do 2,5 mm.*

*- rozmiar 21, 24 mm - wysokość otwartej zszywki 4,5 mm,  
- rozmiar 26, 29, 32, 34 mm - wysokość otwartej zszywki 5,0 mm.”*

**Odpowiedź 4: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie pakietu nr 10.**

**Pytanie 5:** *„Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 8 igły do trepanobiopsji z masywnym uchwytem typu młotkowego. Pozostałe wymagania bez zmian.”*

**Odpowiedź 5: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniu.**

**Pytanie 6: „Pakiet 15 Wyroby medyczne do zabiegów urologicznych, Pozycja 13,14,15,18,23,24,25**

*Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13,14,15,18,23,24,25 z zadania 15 i stworzy osobny pakiet. Pozwoli to zamawiającemu na składanie ofert konkurencyjnych jak również przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.”*

**Odpowiedź 6: Zamawiający nie przewiduje wydzielania z pakietów poszczególnych pozycji.**

#### **Zapytania od nr 7 do nr 17 dotyczą pakietu nr 16**

**Pytanie 7: „poz. 1**

*Czy Zamawiający jako rozwiązanie równoważne dopuści system umożliwiający pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki, bezpieczne przeniesienie w strzykawkę i podanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia i.v. kompatybilne z poz. 2,3 i 4, jałowy, kompatybilny z powszechnie stosowanymi lub ze wszystkimi znanymi cytostatykami. Łącznik jest częścią systemu hermetycznie zamkniętego, zapewniający suche połączenia dzięki podwójnym elastomerowym membranom, posiadający kod ONB, nadany przez FDA, zgodny z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji onkologicznej”)?”*

**Pytanie 8: „poz. 2**

*Czy Zamawiający dopuści jako równoważne urządzenie do pobierania leku z fiolki w bezpiecznym systemie zamkniętym umożliwiające rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobieranie roztworu z fiolki do strzykawki, wyrównujące różnicę ciśnień wewnątrz fiolki do przeźroczystego balonu, mocowany na fiolkę o średnicy korka : 13, 20, 28 i 32 mm, do wyboru przez Zamawiającego. Bezpieczna aktywacja systemu poprzez sekwencję ruchów nacisnąć – obrócić – nacisnąć. System całkowicie zabezpiecza przed wyciekami oraz uwalnianiem aerozoli, oparów niebezpiecznych substancji, kompatybilne z poz. 1, jałowe, pakowane po 1 szt. wolne od lateksu, DEHP, poliwęglanu, kompatybilny z powszechnie stosowanymi lub ze wszystkimi znanymi cytostatykami. Przyrząd jest częścią systemu hermetycznie zamkniętego, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji onkologicznej”), posiadający kod ONB, nadany przez FDA?”*

**Pytanie 9: „poz. 3**

*Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bezigłowy przyrząd z portem umożliwiający przeniesienie i dodanie rozpuszczalnika do butelki z płynem infuzyjnym, nie zawierające DEHP, lateksu, BPA, kompatybilny z poz. 1, jałowe, pakowane oddzielnie, bez odpowietrzenia. Przyrząd jest częścią systemu hermetycznie zamkniętego, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji onkologicznej”), posiadający kod ONB, nadany przez FDA?”*

**Pytanie 10: „poz. 4**

*Czy Zamawiający dopuści jako urządzenie równoważne adapter kompatybilny z dowolnym zestawem, do podawania leków infuzyjnych, typu grawitacyjnego lub pompowego, umożliwiający bezpieczne wstrzykiwanie płynów do worka, wolny od lateksu, DEHP, kompatybilny z poz. 1. Przyrząd jest częścią systemu hermetycznie zamkniętego, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji onkologicznej”), posiadający kod ONB, nadany przez FDA?”*

**Pytanie 11: „poz. 5**

*Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bezigłowy przyrząd z portem umożliwiający przeniesienie i dodanie rozpuszczalnika do butelki z płynem infuzyjnym, nie zawierające DEHP, lateksu, BPA, kompatybilny z poz. 1, jałowe, pakowane oddzielnie, bez odpowietrzenia. Przyrząd jest częścią systemu hermetycznie zamkniętego, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji onkologicznej”), posiadający kod ONB, nadany przez FDA?”*

**Pytanie 12: „poz. 6**

*Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bezigłowy przyrząd dostępowy do podłączenia do wkłucia dożylnego pacjenta, umożliwiający połączenie przyrządu z poz. 1 z żeńską końcówką luer lock miejsca wkłucia pacjenta w celu stworzenia zamkniętego systemu podania leku w formie iniekcji lub infuzji. Bezpieczna aktywacja systemu poprzez sekwencję ruchów nacisnąć – obrócić – nacisnąć. System całkowicie zabezpiecza przed wyciekiem oraz uwalnianiem aerozoli, oparów niebezpiecznych substancji?”*

**Pytanie 13: „poz. 7**

*Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przedłużacz z dodatkowym portem umożliwiającym jednoczesne podłączenie poz. 1 z żeńską końcówką luer lock oraz standardowego zestawu infuzyjnego, w celu stworzenia zamkniętego systemu podania leku w formie iniekcji lub infuzji?”*

**Odpowiedź 7-13: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniach.**

**Pytanie 14: „poz. 8**

*Prosimy Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli szerszemu gronu wykonawców na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.”*

**Odpowiedź 14: Zamawiający nie przewiduje wydzielania z pakietów poszczególnych pozycji.**

**Pytanie 15: „poz. 9**

*Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bezigłowy przyrząd dostępowy do przenoszenia leków cytostatycznych do worka infuzyjnego z zaciskiem ślizgowym, długość 49 cm z wbudowanym konektorem kompatybilnym z poz. nr. 1?,”*

**Pytanie 16: „poz. 10**

*Czy Zamawiający dopuści jako równoważny dren kolcowy z komorą kropłową, zaciskiem rolkowym, o długości zestawu 102 cm, umożliwiającym dostrzykiwanie leków przy pomocy konektora łączącego się w sposób zamknięty i szczelny z poz. nr 1?”*

**Pytanie 17: „poz. 11**

*Czy Zamawiający dopuści jako równoważny system do bezpiecznej podaży leków do pęcherza moczowego przez cewnik, kompatybilny z poz. 1?,”*

**Odpowiedź 15-17: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach określonych w pytaniach.**

**Pytanie 18: „Pakiet 10. Prosimy o dopuszczenie jednorazowego staplera okrężnego z podwójnym zabezpieczeniem i uchylnym kowadełkiem z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zszywki  $\pm 0,10$  mm. Wysokość otwartej zszywki w zależności od rozmiaru staplera , rozmiar 24 – wysokość otwartej zszywki 4,5mm, rozmiar 26 – 4,8 mm, rozmiar 29 – 4,8mm, rozmiar 32 – 5,0 mm.”**

**Odpowiedź 18: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie pakietu nr 10.**

**Pytanie 19:** „*Pakiet 10*

*Czy Zamawiający będzie wymagał zszywki 5.5mm umożliwiającej efektywne zamknięcie w pełnym zakresie 1.0-2.5mm niezależnie od typu tkanki (standardowa, gruba) ?”*

**Odpowiedź 19:** Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1.1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie pakietu nr 10.

**Pytanie 20:** „*Pakiet 1*

*Poz. 2*

*Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.”*

**Odpowiedź 20:** Zamawiający nie przewiduje wydzielenia z pakietów poszczególnych pozycji.

**Pytanie 21:** „*dotyczy Pakietu Nr 7- komora inhalacyjna*

*Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie komór inhalacyjnych do użytku szpitalnego z maską oraz ustnikiem do wyboru przez Zamawiającego.*

*Poniżej przesyłamy ulotkę z opisem.”*

**Odpowiedź 21:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Zapytania od nr 22 do nr 23 dotyczą pakietu nr 12 pozycja nr 1**

**Pytanie 22:** „*Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie okularków do fototerapii, składające się z dwóch elementów, ich konstrukcja budowy wykończona na opasce materiałem NeoFoam zapobiega zsuwaniu się z główki dziecka, co więcej główka dziecka w minimalny sposób jest otoczona materiałem co umożliwia lepsze absorbowanie światłą UV jak również wyprofilowana kształt w obrębie oczodołów zapobiega ingerencji promieni bocznych, posiadające dwa zapięcia na rzepy (po jednym na stronie) w okolicy skroni do regulacji. obwodu główki, a także wykończenie w okolicy nosa nie powoduje podrażnień skóry, spełniające wymagania z zakresu nie uciskania oczodołów, zaś posiada możliwość docięcia opaski za pomocą nożyczek co skutkuje uniwersalnością ochronników, dostępne w 3 rozmiarach Micro poniżej 28 cm, Small 28 cm – 34 cm, Large powyżej 34 cm?”*

**Odpowiedź 22:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 23:** „*Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu dla „Okularki ochronne do fototerapii noworodków mocowane wokół głowy posiadające dwa niezależne punkty regulacji, zapobiegające przypadkowemu przesunięciu i umożliwiające precyzyjne dopasowanie do główki dziecka; w kształcie litery Y, wykonane z jednego materiału zmniejszającego podrażnienia skóry, nie zawierającego lateksu”, oraz utworzenie dla tej pozycji osobnego pakietu. Taki zabieg pozwoli na wystartowanie większej ilości wykonawców, a tym samym obniżenie wartości złożonych ofert?”*

**Odpowiedź 23:** Zamawiający nie przewiduje wydzielenia z pakietów poszczególnych pozycji.

**Zapytania od nr 24 do nr 27 dotyczą pakietu 12**

**Pytanie 24:** „*Poz. 1 Okularki ochronne do fototerapii*

*Prosimy o wydzielenie pozycji do odrębnego zadania lub dopuszczenie możliwości zaoferowania okularków wykonanych z miękkiego materiału o właściwościach*

*hypoalergicznym, które można dostosować do pożądanego rozmiaru, nie powodujące ucisku na gałki oczne.*

*W 3 rozmiarach: dla obwodu głowy <28 cm, 28-34 cm oraz >34 cm”*

**Odpowiedź 24:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 25:** „**Poz. 3 Maski neonatologiczne do resuscytacji**

*Prosimy o dopuszczenie masek o średnicach wew. 24 mm, 30 mm, 38 mm, 48 mm.”*

**Odpowiedź 25:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Rozmiar” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 26:** „**Poz. 3 Układ oddechowy**

*Czy Zamawiający dopuści aby długość podgrzewanego odcinka wdychowego wynosiła 1,2 m? Długość podgrzewanego odcinka wdychowego, a w szczególności rodzaj i długość umieszczonej w nim grzałki, przekładają się bezpośrednio na takie parametry jak wydajność ogrzewania gazów oddechowych oraz powstawanie i gromadzenie kondensatu w obwodzie oddechowym. Proponowany przez nas układ oddechowy o dł. 1,2m z grzałką daje doskonałe rezultaty w tym zakresie, gdyż nie powoduje skraplania.*

*Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra. Czy Zamawiający, ze względu na bezpieczeństwo i ochronę pacjentów przedwcześnie urodzonych, których organizmy są w szczególności narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych, wymaga aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra?”*

**Odpowiedź 26:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. nr 4 pakietu nr 12 asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 27:** „**Poz. 5 Komora nawilżacza**

*Prosimy o dopuszczenie komory z automatycznym napełnianiem wodą.*

*Elementem wpływającym na ograniczenie powstawania niepożądanego zjawiska gromadzenia kondensatu w układzie oddechowym jest komora nawilżacza o specjalnej konstrukcji przeciwdziałającej temu zjawisku. Zamawiający nie określił czy komora nawilżacza ma spełniać tę funkcję, która wpływa na przebieg terapii oraz ogranicza zużycie materiałów eksploatacyjnych.*

*Czy Zamawiający wymaga aby konstrukcja komory nawilżacza ograniczała gromadzenie kondensatu w układzie oddechowym i zapewniała poziom wysycenia pary wodnej w przedziale max. 42-44 mg H<sub>2</sub>O/L?*

*Dodatkowo proponowana komora posiada dren zasilający w wodę o dł. 1,2 m co zapewnia swobodę pracy personelu medycznego. Czy Zamawiający wymaga drenu do podaży wody o dł. 1,2m?*

*Czy Zamawiający wymaga aby komora nawilżacza posiadała datę ważności i numer serii na opakowaniu jednostkowym komory?”*

**Odpowiedź 27:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego- akcesoria do aparatu FABIAN produkcji ACUTRONIC. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy

w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 28:** „Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Na warunkach objętych niniejszą umową Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do siedziby Zamawiającego towar. Własność Towaru zostanie przeniesiona na Zamawiającego z chwilą zapłaty umówionej ceny (wynagrodzenia).”

**Pytanie 29:** „Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień na towar w ilościach uzależnionych od swoich rzeczywistych potrzeb. Realizacja tego uprawnienia nie niesie dla Zamawiającego żadnych negatywnych skutków prawnych, w szczególności ograniczenie przez Zamawiającego zamówienia na towar zarówno w zakresie rzeczowym, jak i ilościowym nie stanowi odstępienia od Umowy nawet w części, nie skutkuje odpowiedzialnością Zamawiającego z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy, a Wykonawcy nie przysługuje roszczenie odszkodowawcze o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 20% wartości całego zamówienia.”

**Pytanie 30:** „Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 11 – 16

Prosimy z rezygnacji z w/w zapisów

**UZASADNIENIE:**

Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się do dostawy w pełni kompatybilnego asortymentu. W związku z powyższym fakt ich użycia i eksploatacji nie może prowadzić do wskazanych zdarzeń. Ich ewentualne zaistnienie może być przyczyną użytkowania niezgodnego z instrukcją obsługi, za co Wykonawca nie może odpowiadać.”

**Pytanie 31:** „Dotyczy warunków umowy § 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do naliczania odsetek ustawowych w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze.”

**Pytanie 32:** „Dotyczy warunków umowy § 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze.”

**Pytanie 33:** „Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 1 oraz 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,2% na 0,1% oraz odpowiednio z 10% na 5%?”

**Pytanie 34:** „Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej jej realizacji i naliczyć karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto, w przypadkach, gdy:”

**Pytanie 35:** „Dotyczy warunków umowy § 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Oprócz uprawnień, o których mowa w § 5 Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w zakresie danego pakietu w przypadku, gdy:”

**Pytanie 36:** „Dotyczy warunków umowy § 10 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca przyjmuje do wiadomości, zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, że czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Czynność prawna dokonana bez zgody, o której mowa powyżej, jest nieważna. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

**Odpowiedź 28-36:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 37:** „Dotyczy pakietu nr 3

*Prosimy o potwierdzenie parametrów igły. Czy chodzi o igły o dł. roboczej 2300 mm, śr. ostrza 25G (~0,5 mm) i dł. ostrza 4 mm?”*

**Odpowiedź 37:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym, jednocześnie informuje, że opisane w pytaniu parametry igły spełniają te wymagania.

**Pytanie 38:** „Dotyczy Pakiet 12

**Poz. 3 Układ oddechowy**

*Czy Zamawiający wymaga aby układ oddechowy był kompatybilny z czepcem do terapii wymiennych?”*

**Odpowiedź 38:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

**Pytanie 39:** „Pyt. 1 Pakiet 3

*Czy w ramach poprawy konkurencyjności Zamawiający dopuści:*

**Poz 1**

*Igła do ostrzykiwania jednorazowego użytku do stosowania z gastroskopem typ GIF-Q165 prod. Olympus, typu NM 400 U 0425 lub równoważna - długość igły 5mm również kwalifikowana jako krótka w katalogu firmy Olympus. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”*

**Odpowiedź 39:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Ponadto zamawiający informuje i jednocześnie poprawia błąd pisarski w rozdziale VI specyfikacji istotnych warunków zamówienia – Wymagania dotyczące wadium, polegający na wpisaniu błędnej godziny terminu wniesienia wadium.**

**Prawidłowy zapis, zgodny z terminem składania ofert jak niżej:**

*„Wykonawca przystępujący do przetargu jest zobowiązany wnieść wadium na zasadach określonych w niniejszej specyfikacji oraz w Ustawie w wysokości podanej w poniższej tabeli: .....*

*przed upływem terminu składania ofert, tj. do **dnia 20.09.2018 r. przed godz. 10<sup>00</sup>.**”*

**Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert i wnoszenia wadium wyznaczony do dnia 20.09.2018 r. do godziny 10.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30.**