



**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**  
**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

Samodzielna Sekcja Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia  
Tel. 052/36-55-352, 052/36-55-296, 052/36-55-495, 052/36-55-521  
Fax. 052/36-55-752

**ISO 9001: 2000**

NZZ/17/P/10

Bydgoszcz, dnia 13.07.2010 r.

**Wszyscy Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku i drobnego sprzętu medycznego (nr sprawy NZZ/17/P/10)

**ODPOWIEDŹ NA ZAPYTANIE**

Działając na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2007 r. Nr 223 poz. 1655 z późn. zm.) w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień.

**Zapytanie 1**

Dotyczy SIWZ rozdział III pkt 3.3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie sprawozdań z badań dla rękawic z bieżącego roku lub od września roku 2009.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Sprawozdanie z badań rękawic powinno być wystawione nie wcześniej niż trzy miesiące przed upływem terminu składania ofert.

**Zapytanie 1.1**

Dotyczy próbek

Prosimy o zmniejszenie wymaganej ilości próbek dla rękawic grupa 7-8; 52-53 – 5 par.

Kryterium wyboru oferty to najniższa cena, Zamawiający nie będzie dokonywał oceny jakości aby wymagać tak dużej ilości próbek. Czy Zamawiający wymaga próbek z każdego rodzaju, z każdego rozmiaru, z każdej pozycji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ wymaganej ilości próbek. Zamawiający wymaga próbek w odniesieniu do grup określonych w SIWZ w Rozdziale III . pkt. 3 ppkt. 3.5. Zamawiający nie wymaga próbek dla każdego rozmiaru lub pozycji w grupie. Próbkę należy złożyć w wymaganej ilości a wybór rozmiaru składanych próbek jest dowolny i leży po stronie Wykonawcy.

**Zapytanie 2**

Dotyczy próbek

Prosimy o zmniejszenie wymaganej ilości próbek dla rękawic grupa 7-8; 52-53 – 5 par.

Kryterium wyboru oferty to najniższa cena, Zamawiający nie będzie dokonywał oceny jakości aby wymagać tak dużej ilości próbek. Czy Zamawiający wymaga próbek z każdego rodzaju, z każdego rozmiaru, z każdej pozycji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Zapytanie 3**

Dotyczy Umowa

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopisanie poniższy zapis do umowy:

„1. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany cen w przypadku:

a) odchylenia od kursu walut wzrost/spadek 5% stosunku do kursu z dnia złożenia oferty ..... 2010 r. ( wg tabeli NBP).

Wzrost/ spadek będzie weryfikowany w ostatnim dniu roboczym miesiąca, w którym występują notowania kursu walut NBP a strony ustalają cenę na kolejny miesiąc.

b) zmianę stawki podatku VAT bądź stawek celnych i innych podobnych opłat publicznoprawnych związanych z wprowadzeniem na polski obszar celny asortymentu stanowiącego przedmiot zamówienia.

c) podyktowaną przez producenta zmianę cen asortyment stanowiącego przedmiot zamówienia”

Wprowadzenie ww. zapisu umożliwi zaproponowaniu Państwu niższych ofert cenowych w obecnej niestabilnej sytuacji kursu walut.

**Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Zapytanie 4**

Grupa 3 – 4

Czy Zamawiający pod pojęciem kpl. miał na myśli strzykawkę z igłą ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający ma na myśli pod pojęciem kpl. strzykawkę z igłą.

#### **Zapytanie 5**

Grupa 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na środkowym palcu w przedziale 0,16-0,17 mm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Zapytanie 6**

Grupa 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poziomie protein poniżej 96 ug/g według normy EN 455 która określa max 100 ug/g, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Zapytanie 7**

Grupa 15

Czy Zamawiający wpisując rozmiary nie pomylił się. Kanki nie występują w takich rozmiarach. Są od 4,7-10mm. Może Zamawiający miał na myśli CH30 x 400mm, CH16 x 200mm, CH24 x 600mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje iż dokona modyfikacji załącznika nr 1 Przedmiotu zamówienia oraz załącznika nr 2a Szczegółowego formularza cenowego do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zamawiający informuje, że ma na myśli następujące rozmiary kanek w grupie 15

- w pozycji 1. Kanka do odbytu 30 CH x 400 mm
- w pozycji 2. Kanka do odbytu 16 CH x 200 mm
- w pozycji 3. Kanka do odbytu 24 CH x 600 mm

#### **Zapytanie 8**

Grupa 18

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewników Foley z balonem o pojemności w zależności od rozmiaru o 3-5 ml lub 5-10 ml.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

#### **Zapytanie 9**

Grupa 21 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rurki 3 (90mm) lub 4 (100mm)

**Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Zapytanie 10**

Grupa 21 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rurki 3 (90mm) lub 2 (80mm)

**Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Zapytanie 11**

Grupa 21 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie rurki 1 (70mm) lub 2 (80mm)

**Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Zapytanie 12**

Grupa 21 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie rurki 000 (40mm)

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie

**Zapytanie 13**

Grupa 34 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie elektrody o rozmiarze 44mmx30mm lub 45mmx 42 mm

**Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Zapytanie 14**

Rozdział III pkt.2.2. – prosimy o zamieszczenie wzoru oświadczenia w zakresie art.24 ust.1 pkt.2 dla osób fizycznych czyli dla firm opartych o działalność gospodarczą lub alternatywnie o dopuszczenie zamiast tego oświadczenia załączenie do oferty aktualnego wpisu do ewidencji działalności gospodarczej.

**Odpowiedź :**

Zamawiający informuje, że treść oświadczenia w zakresie art 24 ust. 1 pkt. 2 zawarta jest w załączniku nr 5 do SIWZ. W rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. Nr 226, poz. 1817) przewidziano, że w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia, zamawiający – w postępowaniach o udzielenie zamówienia, których wartość jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Pzp ma obowiązek żądać od wykonawców dokumentów wymienionych w § 2 ust. 1. Na podstawie § 2 ust. 1 pkt 2 Rozporządzenia zamawiający żąda, aktualnego odpisu z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenia w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy. Ze względu na brak ujawnienia w treści wpisu do ewidencji gospodarczej informacji dotyczących upadłości podmiotu wpisanego, że pojęcie „właściwy rejestr”, o którym mowa w § 2 ust. 1 rozporządzenia, nie obejmuje ewidencji działalności gospodarczej. Art. 2 ust. 11 ustawy Pzp, definiujący pojęcie „wykonawcy” na gruncie tej ustawy, przewiduje, iż jest nim osoba fizyczna, osoba prawna lub jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej, która ubiega się o udzielenie zamówienia publicznego, złożyła ofertę lub zawarła umowę w sprawie zamówienia publicznego. Ustawodawca w tym przepisie, nie wymaga, aby wykonawca był przedsiębiorcą lub wykonywał działalność gospodarczą. W świetle wykazanego powyższego iż wykonawca nie musi być przedsiębiorcą, stwierdzić należy, iż może on działać nie tylko na podstawie wpisu do rejestru przedsiębiorców, ale również na podstawie wpisu do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego. Zasadniczym celem w jakim wykonawca ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego zostaje zobowiązany do przedłożenia odpisu z właściwego rejestru, lub złożenia oświadczenia w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp, jest wykazanie braku podstaw do wykluczenia wykonawcy z uwagi na jego upadłość lub likwidację. W szczególności badając aktualny odpis z właściwego rejestru lub analizując oświadczenie złożone przez wykonawcę będącego osobą fizyczną, zamawiający stwierdzić ma, czy w stosunku do określonego wykonawcy nie zachodzi podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp. W związku z tym, że z zaświadczenia o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej nie wynika, czy w stosunku do wykonawcy otwarto likwidację lub ogłoszono jego upadłość, dokument ten nie potwierdza braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, a w konsekwencji, nie może on być dokumentem wymaganym na potwierdzenie tych okoliczności. Jednocześnie realizując naczelną zasadę równego traktowania wykonawców, która zobowiązuje zamawiającego do stawiania równych warunków i wymagań wobec wszystkich potencjalnych podmiotów mogących brać udział w postępowaniu, ustawodawca wprowadził możliwość żądania w stosunku do osób fizycznych złożenia oświadczenia w zakresie niepodlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp. Przy czym pod pojęciem „osoby fizycznej” w

rozumieniu niniejszego przepisu należy rozumieć zarówno:  
a) przedsiębiorców będących osobami fizycznymi i wspólnikami spółki cywilnej, którzy zgodnie z art. 14 ustawy o swobodzie działalności gospodarczej podlegają wpisowi do ewidencji działalności gospodarczej, jak i  
b) osoby fizyczne nieprowadzące działalności gospodarczej, które w związku z wejściem w życie w dniu 31 marca 2009 r. ustawy nowelizującej ustawę z dnia 28 lutego 2003 r. - Prawo upadłościowe i naprawcze (Dz. U. Nr 60, poz. 535 z późn. zm.) uzyskały możliwość ogłoszenia upadłości

### **Zapytanie 15**

Rozdział III pkt.3.1.: ustawa o wyrobach medycznych ustala jednoznacznie dokumenty jakie uprawniają do wprowadzenia wyrobu medycznego do obrotu i używania w zależności od jego klasy. Zamawiający wymaga, aby do oferty załączyć wpis lub zgłoszenie i/lub deklarację zgodności. Jest to niezgodne z ustawą o wyrobach medycznych, ponieważ ustawa wymaga dla określonej klasy wyrobów wpisu do rejestru wyrobów, certyfikat CE lub deklarację zgodności. Zgłoszenie jest tylko wyrazem woli zgłaszającego, że zamierza wykonać czynności zmierzające do wpisu, a nie jest dokumentem uprawniającym do obrotu i używania. Deklaracja zgodności z kolei jest tylko oświadczeniem producenta, że wykonał wyrób zgodnie z wymaganiami zasadniczymi. A zatem wpis do rejestru wyrobów medycznych a zgłoszenie do rejestru to zupełnie różne dokumenty i nie mogą być zastępowalne wzajemnie. Ustawa wyraźnie określa, że dokumentem uprawniającym do wprowadzenia do obrotu i używania jest wpis a nie zgłoszenie. To samo dotyczy wpisu do rejestru i deklaracji zgodności – są to również zupełnie różne dokumenty i nie mogą być zastępowalne. Jeżeli zamawiający wymaga tylko zgłoszenia to oznacza, że bierze na siebie odpowiedzialność cywilną i finansową za zakup i używanie wyrobu, który został tylko zgłoszony, ale nie został jeszcze dopuszczony do obrotu i używania. Taka sama sytuacja jest, jeżeli zamawiający wymaga tylko deklaracji zgodności, która w zależności od klasy wyrobu może być dokumentem niewystarczającym do wprowadzenia do obrotu i używania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. W związku z powyższym prosimy o wyjaśnienie jakie dokumenty ze względu na wyrób zamawiający wymaga w zakresie grupy 51? Pragniemy zauważyć, że wiele firm posiada tylko deklaracje zgodności dla wyrobów od których wymagany jest zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych certyfikat CE lub wpis do rejestru, tym samym „przerzucając” odpowiedzialność za ich używanie na zamawiających.

### **Odpowiedź :**

Zamawiający dla przedmiotu zamówienia określonego w grupie 51 wymaga zgodnie z zapisami SIWZ zgłoszenia/wpisu do Rejestru Wyrobów Medycznych i/lub deklaracje zgodności.

### **Zapytanie 16**

Grupa 51 elektrody czynne, bierne, jednorazowe do diatermii Valleylab, Erbe, Bova, Aesculap Chifa:

a) prosimy o wyjaśnienie diatermii firmy Bova bowiem taka firma w zakresie diatermii nie jest znana na rynku. Albo zamawiający posiada diatermię firmy Bowa albo Bovie? Prosimy o podanie nazwy i numeru katalogowego tej diatermii. Prosimy również po podanie nazwy i numeru katalogowego diatermii Valleylab i Erbe;

### **Odpowiedź:**

Zamawiający posiada diatermie wymienione w grupie 51. Firma Bowa posiada akcesoria do diatermii wymienionych w grupie 51. Zamawiający ma na myśli akcesoria typu Bowa.

Generator Elektrochirurgiczny Force EZ, Force FX firmy Valleylab, ERBOTOM ICC firmy ERBE, Generator Elektrochirurgiczny ES – 350, ES – VISION firmy EMED do wszystkich generatorów „BOWA” posiada akcesoria do wymienionych diatermii w grupie 51.

b) Prosimy o wyjaśnienie diatermii firmy Aesculap Chifa, bowiem nie istnieje na rynku diatermia o nazwie Aesculap Chifa. Prosimy o podanie nazwy producenta, nazwy diatermii i numer katalogowy tej diatermii.

### **Odpowiedź :**

Firma Aesculap jest producentem diatermii GN – 300.

c) prosimy o wyjaśnienie systemu przylegania brzeżnego na obwodzie i na czy ma polegać ten system? Jeżeli zamawiającemu znane są elektrody spełniające ten wymóg to prosimy o podanie nazwy producenta, nazwy i numeru katalogowego takich elektrod;

### **Odpowiedź :**

Zamawiający wymaga elektrod jednorazowych biernych dwudzielnych z pierścieniem dolegającym pozwalającym na niekierunkową aplikację elektrody.

d) Prosimy o wyjaśnienie treści: „z możliwością wyboru rodzaju gniazd”. Ogólnie przyjmuje się, że gniazda są w diatermiach a wtyki w elektrodach. Co zatem oznacza możliwość wyboru gniazd przy opisie elektrody biernej?

**Odpowiedź :**

Zamawiający ma na myśli dopasowanie elektrod do różnych rodzajów diatermi, które posiadają każdy inny rodzaj gniazda ( np. jednowtykowe lub trzywtykowe)

e) Poz.2. zamawiający używa pojęcia „możliwość wyboru rodzaju gniazd” co jw. dotyczy diatermii a nie elektrod. Prosimy o wyjaśnienie co zamawiający ma na myśli wymagając możliwości wyboru gniazd?

**Odpowiedź :**

Zamawiający ma na myśli dopasowanie elektrod do różnych rodzajów diatermi, które posiadają każdy inny rodzaj gniazda ( np. jednowtykowe lub trzywtykowe)

f) Poz.3 czy zamawiający dopuszcza elektrodę czynną, wielorazową z przyciskami, sterylizacją w parze, długość kabla 4,5m ? Różnica 10cm na długości 4,5m nie ma żadnego znaczenia praktycznego. Prosimy o wyjaśnienie pojęcia „z możliwością wyboru rodzaju gniazd”?

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 17**

Dotyczy: pakiet 21

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 21 rurki ustno -gardłowe w rozmiarach : rozmiar 000 (3,5), 00 (5,0), 0 (5,5), 1 (6,5), 2 (8,0), 3 (9,0)?

**Odpowiedź :**

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

**Zapytanie 18**

Dotyczy: pakiet 49

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 49 poz. 1-9 zestawy do cewnikowania żył centralnych w skład których wchodzi : miękki cewnik wykonany z poliuretanu z miękką atraumatyczną końcówką , kontrastujący w promieniach RTG ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia, skrzydełka mocujące, przezroczyste dreniki doprowadzające do poszczególnych kanałów cewnika z zaciskami do przerywania infuzji, zawór membranowy, prowadnica druciana odporna na zaginanie z końcówką J, rozszerzało, strzykawkę , igła ostra, cienkościenna?

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

**Zapytanie 19**

Dotyczy: pakiet 49

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 49 poz. 1 i 2 zestawy do cewnikowania żył centralnych w rozmiarach 22Ga/10cm?

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

**Zapytanie 20**

Dotyczy: pakiet 49

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 49 poz. 3 zestawy do cewnikowania żył centralnych w rozmiarach 20Ga/12cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

**Zapytanie 21**

Dotyczy: pakiet 49

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 49 poz. 4 i 5 zestawy do cewnikowania żył centralnych w rozmiarach 18Ga/20cm?

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

### **Zapytanie 22**

Dotyczy: pakiet 49

Czy Zamawiający w pakiecie 49 poz. 8 oczekuje zestawów do cewnikowania żył centralnych z powłoką dwuskładnikową chlorheksydyną i sulfadiazyną srebra, zmniejszającą częstość zakażeń związanych z cewnikowaniem żył centralnych?

### **Odpowiedź :**

Zamawiający nie wymagał ale dopuszcza takie rozwiązanie

### **Zapytanie 23**

Dotyczy: wzór umowy, par. 4 ust. 9

Prosimy o zmianę terminu dostawy przedmiotu umowy wolnego od wad lub właściwego na 5 dni roboczych od momentu otrzymania zgłoszenia o wadzie.

### **Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Zapytanie 24**

Dotyczy: wzór umowy, par. 4 ust. 12

Prosimy o wykreślenie z ww. paragrafu zapisu: „*jak również ma prawo obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 5% wartości niedostarczonego lub dostarczonego niezgodnie z postanowieniami umowy (wadliwego lub niewłaściwego) towaru, chyba że skorzysta z uprawnienia, o którym mowa w par. 5 ust. 1*

Zamawiający w par. 5 ust. 1 jasno określa zasady naliczania kar umownych za opóźnienie w dostawie i pozostawienie tego zapisu sprawi, że umowa stanie się nieprzejrzysta i niejednoznaczna.

### **Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Zapytanie 25**

Dotyczy: wzór umowy, par. 5 ust. 1

Prosimy o zmianę wysokości kar umownych do 0,1% wartości nie dostarczonego w przewidzianym terminie lub nienależycie dostarczonego przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

### **Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Zapytanie 26**

Dotyczy: wzór umowy, par. 5 ust. 6

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

### **Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Zapytanie 27**

Dotyczy: wzór umowy, par. 7 ust. 1

Prosimy o modyfikację zapisu:

„*Wykonawca ma prawo żądania od Zamawiającego odsetek umownych w wysokości 4,33% w stosunku rocznym z tytułu opóźnienia w zapłacie przez Zamawiającego za dostarczony i odebrany przedmiot umowy, liczonych od dnia terminu płatności należności.*”

na zapis:

„*W przypadku opóźnienia w płatnościach ze strony zamawiającego Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych.*”

Istniejący zapis jest sprzeczny z zapisami ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 12 czerwca 2003 r (art. 5), a wprowadzona do umowy wysokość odsetek stanowi jedną trzecią wysokości odsetek ustawowych, których zgodnie z prawem może żądać wierzyciel (wynoszą one bowiem w dniu dzisiejszym 13% rocznie).

### **Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Zapytanie 28**

Dotyczy: wzór umowy, par. 7 ust. 3

Wnosimy o zmianę zapisu:

*„Wykonawca zobowiązuje się, że bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności:*

*a) nie dokona cesji wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją umowy;*

*b) nie udzieli pełnomocnictwa do dochodzenia wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją umowy na drodze sądowej lub pozasądowej, za wyjątkiem pełnomocnictwa dla radcy prawnego lub adwokata;*

*c) nie zawrze umowy poręczenia dotyczącej wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją niniejszej umowy.*

na zapis:

*„Wykonawca zobowiązuje się, że bez zgody Zamawiającego:*

*a) nie dokona cesji wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją umowy;*

*b) nie udzieli pełnomocnictwa do dochodzenia wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją umowy na drodze sądowej lub pozasądowej, za wyjątkiem pełnomocnictwa dla radcy prawnego lub adwokata;*

*c) nie zawrze umowy poręczenia dotyczącej wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją niniejszej umowy.*

*Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, będzie traktowane jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.”*

**Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Zapytanie 29**

Pakiet 49:

Czy Zamawiający dopuści poz. 1 wklucie centralne z cewnikiem o średnicy 22G i długości 10 cm, wykonanym w całości z poliuretanu z przewodnikiem wprowadzonym przez igłę Seldingera i oznaczeniem średnicy bezpośrednio na cewniku, nie posiadające naklejek identyfikacyjnych ( cecha nieistotna przy cewnikach jednoświatłowych ) - spełniający wszystkie pozostałe wymagania ?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 30**

Pakiet 49:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 wklucie centralne z cewnikiem o średnicy 22G i długości 10 cm, wykonanym w całości z poliuretanu z przewodnikiem wprowadzonym przez igłę Seldingera i oznaczeniem średnicy bezpośrednio na cewniku, nie posiadające naklejek identyfikacyjnych ( cecha nieistotna przy cewnikach jednoświatłowych ) - spełniający wszystkie pozostałe wymagania ?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 31**

Pakiet 49:

Czy Zamawiający dopuści poz. 3 wklucie centralne z cewnikiem o średnicy 22G i długości 10 cm, wykonanym w całości z poliuretanu z przewodnikiem wprowadzonym przez igłę Seldingera i oznaczeniem średnicy bezpośrednio na cewniku, nie posiadające naklejek identyfikacyjnych ( cecha nieistotna przy cewnikach jednoświatłowych ) - spełniający wszystkie pozostałe wymagania ?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zamawiający**