



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 14.07.2010 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)

### ODPOWIEŹ 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**

##### **Pytania do umowy:**

•Prosimy o zmianę wysokości kary w § 5 ust. 6 na : ” 5% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy...”

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.

•Prosimy o dopisanie do umowy § o brzmieniu:

„Wykonawcy przysługuje prawo wypowiedzenia umowy za miesięcznym okresem wypowiedzenia, dokonanego na piśmie, w razie zaistnienia istotnych okoliczności, na które wykonawca nie miał wpływu w dniu składania ofert”

Wprowadzenie wskazanego zapisu jest uwarunkowane tym, iż umowa nie przewiduje dla wykonawcy żadnej ochrony w razie zaistnienia szczególnych okoliczności jakie mogą powstać w trakcie realizowania podpisanej umowy, a uprawnienie o podobnym charakterze daje Zamawiającemu. W związku z ugruntowanym orzecznictwem interesy zarówno wykonawcy, jak i zamawiającego powinny być jak najbardziej zrównoważone.

Wprawdzie istotą umów zawieranych w trybie zamówień publicznych jest uprzywilejowanie zamawiającego, jednakże w doktrynie powszechny i słuszny jest pogląd, iż kształtowanie stosunku prawnego sprzecznie z zasadami słuszności kontraktowej nie zasługuje na ochronę prawa. Nie ulega wątpliwości, iż przerzucenie przez zamawiającego całego ryzyka i zwiększonych kosztów realizacji na jedną stronę umowy, tj. wyłącznie na wykonawcę, zwłaszcza przy braku jakiegokolwiek prawa wykonawcy do uwolnienia się od umowy grożącej stratą, należy traktować jako nadużywanie pozycji dominującej, jaką niewątpliwie ma zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, powyższe potwierdzają również niniejsze orzeczenia:

- wyrok KIO UZP 199/08 2008.03.20

Nie można przenosić całego ryzyka gospodarczego na jedną ze stron umowy, a ryzyko to powinno być podzielone na obie strony kontraktu. Zakaz nadużywania pozycji dotyczy obu stron umowy.

-wyrok KIO UZP 767/08 2009.06.29

Mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone.

Niezależnie od powyższego z uwagi na to, iż z jednej strony przepisy ustawy Prawo Zamówień Publicznych nie zakazują stronom rozwiązywania umów (ani wprowadzania takich postanowień do umowy), a z drugiej strony w zakresie nieuregulowanym odsyłają do stosowania przepisów kodeksu cywilnego, zatem strony umowy o udzielenie zamówienia publicznego mają możliwość swobodnie ukształtować łączący je stosunek prawny i na podstawie art. 353<sup>1</sup> k.c. wprowadzić do umowy zapisy umożliwiające rozwiązanie umowy na podstawie pisemnego wypowiedzenia, co wynika także z poniższego orzeczenia:

-wyrok KIO UZP 1325/08 2008.11.28

Z p.z.p. nie wynika zakaz stosowania przepisów k.c. w przypadku regulowania postanowień umowy dotyczących możliwości wypowiedzenia umowy. Ustawodawca w p.z.p. nie przewidział odrębnej kompleksowej regulacji dotyczącej wcześniejszego zakończenia umowy i zezwolił w tym zakresie na odnośnienie się do uregulowań k.c.

Mając na względzie powyższe uznać należy, iż wniosek wykonawcy o wprowadzenie w/w zapisu do treści umowy jest w pełni dopuszczalny, uzasadniony i zasługuje na uwzględnienie.

**Odpowiedź :**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Zapytanie 2**

Pakiet 1 pozycja 8

Czy igły mają posiadać oznaczenie barwne rozmiaru nasadek oraz na opakowaniu jednostkowym produktu?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie

**Zapytanie 3**

Pakiet 2

Czy długość skali na cylindrze ma odpowiadać pojemności nominalnej strzykawki?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie

**Zapytanie 4**

Pakiet 5 pozycja 1 – 2

1) Czy strzykawki mają być przystosowane do podawania cytostatyków i ma być to potwierdzone oświadczeniem producenta?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie

2) Czy strzykawki mają posiadać bezpośrednio na cylindrze oznaczenie producenta (logo) oraz typ strzykawki, co pozwala na właściwy wybór i kontrolę ustawienia menu pompy. Pragniemy nadmienić, światowi producenci strzykawek produkują ww. produkty o tej samej pojemności z przeznaczeniem do różnego typu pomp (które podlegają różnym ustawieniom w menu pompy).

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie

3) Czy w pozycji 2 Zamawiający ma na myśli strzykawkę bursztynową z czytelną skalą, która zatrzymuje 90% promieni słonecznych UV o długości fali pomiędzy 290-450 mm?

**Odpowiedź**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Zapytanie 5**

Pakiet 7

1. Prosimy o dopuszczenie rękawic o grubości na palców w zakresie 0,20 – 0,28 mm?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

2. Czy wewnętrzna warstwa polimerowa ma umożliwiać łatwe nakładanie na dłoń suchą i wilgotną jak również zakładanie 2 par rękawic poprzez posiadanie struktury sieci zmniejszającej powierzchnię kontaktu (zmniejszenie tarcia) warstwy i skóry?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie

3. W związku z faktem, iż jedną z dróg transmisji wirusa (między innymi A/H1N1) są dłonie (kontakt z błonami śluzowymi), Zamawiającymi będzie oczekiwał dołączenia udokumentowanego certyfikatu, szczelność dla wirusów (według normy ASTM F1671).

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Zapytanie 6**

Pakiet 8

1. W związku z faktem, iż jedną z dróg transmisji wirusa (między innymi A/H1N1) są dłonie (kontakt z błonami śluzowymi), Zamawiającymi będzie oczekiwał dołączenia udokumentowanego certyfikatu, szczelność dla wirusów (według normy ASTM F1671).

**Odpowiedź**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

2. Czy rękawice mają posiadać dodatkową teksturę na końcach palców?

**Odpowiedź:**

Nie

3.Czy zgodność z normą EN 455 1-2-3 ma być potwierdzona dołączonym do oferty certyfikatem jednostki notyfikowanej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### **Zapytanie 7**

Pakiet 12

1.Czy kranik trójdrożny ma posiadać trójramiennie pokrętko umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę w/w kraników?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

2.Czy system kraniki mają posiadać mechanizm obrotowy zapewniający skokową zmianę pozycji co 45o w zakresie 360°?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

3.Czy kraniki trójdrożne mają posiadać maksymalną objętość wypełnienia 0,23 czy 0,25 ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

4.Czy kraniki mają posiadać niezależnie obracającą się w pełni przezroczystą nakrętkę Luer-Lock umożliwiającą pełną wizualizację toru przepływu płynu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

#### **Zapytanie 8**

Pakiet 20

1.Czy cewniki mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru oraz numeryczne oznaczenie fabrycznie nadrukowane na opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

2.Czy cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych mają być pakowane prosto, ułatwiając wyjmowanie ww. cewnika z opakowania?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

#### **Zapytanie 9**

Pakiet 22

1.Czy Zamawiający oczekuje aby rurki w rozmiarze 2 – 5,5 posiadały jednolitą, nieprzezroczystą, czarną końcówkę rurki zapewniającą w trakcie zakładania rurki lepszą wizualizację, oraz możliwość lepszego określenia pozycji rurki w drogach oddechowych w stosunku do fałd głosowych i chrząstki pierścieniowatej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

#### **Zapytanie 10**

Pakiet 23

1.Czy rurki mają posiadać logo producenta na korpusie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

2.Czy rurki mają posiadać mleczy, odłączany konektor?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3.Prosimy o dopuszczenie rurek z mankietem z przezroczystym przewodem łączącym balonik kontrolny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Zapytanie 11**

Pakiet 25

1.Czy igły mają być pakowane w opakowanie Tyvec?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

2.Czy igły mają posiadać barwne przezroczyste zakończenia końcówek kodujące rozmiar, tak jak w igłach iniekcyjnych?

**Odpowiedź:**

Tak, igły mają posiadać barwne przezroczyste zakończenia końcówek kodujące rozmiar, tak jak w igłach iniekcyjnych.

### **Zapytanie 12**

Grupa 27 poz. 1-9

1.) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul do wkluc obwodowych w rozmiarach zgodnych z obowiązującą skalą Gauge, która odpowiednio przelicza średnicę zewnętrzną w milimetrach kaniul i jest obecnie stosowana przez producentów (co jest zgodne z wymogami normy EN ISO 10555-1).

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

2.) Czy port do podawania leków ma być zabezpieczony samodomykającym się korkiem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

3.) Czy kaniula ma posiadać min 5 czy 6 pasków radiocieniujących?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

### **Zapytanie 13**

Grupa 27 pozycja 7 – 12

Prosimy o dopuszczenie mandrynów luer w pełni kompatybilnych z kaniulami w pozycji 1 - 6?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Zapytanie 14**

Grupa 28

1.Czy poprzez odłączane skrzydełka ułatwiające trzymanie kaniuli Zamawiający ma na myśli zdejmowalny uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli do naczynia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający ma na myśli odłączane skrzydełko ułatwiające trzymanie kaniuli.

2.Czy kaniule mają posiadać przepływ 13 ml/min, ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Zapytanie 15**

Grupa 30

1.Czy igła Touhy ma być pakowana w opakowanie Tyvec?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

2.Prosimy o dopuszczenie igły na 90 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

### **Zapytanie 16**

Grupa 43

1.Czy informacja o braku zawartości ftalanów oraz o możliwości utrzymania cewnika do 4 tygodni ma być fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

2.Czy cewniki do karmienia mają posiadać skalę głębokości z dokładnością do 1 cm? poślizgowych

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

### **Zapytanie 17**

Grupa 44

1.Czy filtr ma posiadać skuteczność przeciwbakteryjną 99,9999% ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

2.Czy filtr ma posiadać przestrzeń martwą 26 ml przy złączu prostym i wagę 22g ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

**Zapytanie 18**

Pakiet 1 pozycja 8

Prosimy o dopuszczenie 0,45 x 16 mm lub 0,4 x 19 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 19**

Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości podania ceny za op= 100 szt, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości. W razie odmownej odpowiedzi prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości podania ceny z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuścił już taką możliwość dla grupy 2 w SIWZ – załącznik nr 2a. Wykonawca może podać cenę jednostkowa za 100 szt i odpowiednio przeliczyć ilości.

**Zapytanie 20**

Pakiet 3

Czy strzykawka do tuberkuliny ma posiadać igłę w rozm. 0,45 x 10 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Zapytanie 21**

Pakiet 4

Czy strzykawka do insuliny ma posiadać igłę w rozm. 0,3 x 13 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Zapytanie 22**

Pakiet 9 pozycja 3

1.)Czy system kraniki mają posiadać mechanizm obrotowy zapewniający skokową zmianę pozycji co 45o w zakresie 360°?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

2.)Czy dreny (przewody) w kranikach mają być wykonane z PCV nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksyloowych)DEHP, który jest najczęściej stosowanym w PCV ftalanem zaburzającym rozwój komórek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 23**

Pakiet 11

1. Prosimy o dopuszczenie przyrządu z filtrem 0,2 µm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

2. W związku z tym iż opisane w SIWZ przyrządy są na 24 h to czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przyrządów z możliwością stosowania powyżej 24 h z przeliczaniem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 24**

Pakiet 18 pozycja 12 -22

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają posiadać min. 3 czy 4 boczne otwory drenujące przy balonie 30-50 ml?

**Odpowiedź:**

W grupie 18 nie ma pozycji od 12-22.

**Zapytanie 25**

Pakiet 21

Prosimy o dopuszczenie rurek guedela w rozm. 3 dł. 90 mm, 2 dł. 80 mm, 1 dł. 70 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 26**

Pakiet 24

Czy zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych, sterylne w rozmiarach

OD 1,95mm , ID 2,5mm (6FR)

OD 3,30mm , ID 3,5mm (10FR)

OD 4,60mm , ID 5,0mm (14FR)

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

### **Zapytanie 27**

Pakiet 26

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych wykonanych z PCV nie zawierającego ftalanów lub innego materiału niż PCV. Ftalany – związki używane do zmiękczenia materiału są substancjami groźnymi dla człowieka - zaburzają rozwój komórek, wywołują zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz są podejrzewane o działanie rakotwórcze

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

### **Zapytanie 28**

Grupa 27 pozycja 7 – 12

Prosimy o dopuszczenie mandrynow luer w pełni kompatybilnych z kaniulami w pozycji 1 - 6? Dotychczasowy opis wskazuje na jednego producenta, utrudniając złożenie oferty innym uznanym, światowym producentom?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Zapytanie 29**

Grupa 29

Czy koreczki mają posiadać datę oraz numer serii na opakowaniu jednostkowym produktu?

**Odpowiedź:**

Tak

### **Zapytanie 30**

Grupa 52

1. Czy zamawiający wymaga aby do oferty były dołączone dokumenty potwierdzające testowanie rękawic diagnostycznych na przenikalność dla substancji chemicznych z co najmniej z czterech podstawowych grup chemicznych wykorzystywanych w środkach myjących i dezynfekcyjnych używanych w szpitalach? Badania na przenikalność substancji chemicznych gwarantują bezpieczeństwo użytkownikom.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

2. Czy Zamawiający w celu zagwarantowania wysokiej jakości oferowanych rękawiczek medycznych oraz ich zgodności z normami medycznymi będzie wymagał, aby rękawice lateksowe niesterylne były produkowane pod kontrolą jednostki notyfikowanej ( potwierdzenie zasadności oznakowanie wyrobów medycznych znakiem CE) i w związku z tym będzie wymagała załączenia do oferty stosownego certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

3. W związku z faktem, iż jedną z dróg transmisji wirusa (między innymi A/H1N1) są dłonie (kontakt z błonami śluzowymi), Zamawiającymi będzie oczekiwał dołączenia udokumentowanego certyfikatu, szczelność dla wirusów (według normy ASTM F1671).

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni mikroteksturowanej z dodatkową teksturą na końcach palców?

**Odpowiedź:**

Nie

### **Zapytanie 31**

Grupa 53

1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o powierzchni mikroteksturowanej z dodatkową teksturą na końcach palców?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie

2. Czy zamawiający wymaga aby do oferty były dołączone dokumenty potwierdzające testowanie rękawic diagnostycznych na przenikalność dla substancji chemicznych z co najmniej z czterech podstawowych grup chemicznych wykorzystywanych w środkach myjących i dezynfekcyjnych używanych w szpitalach? Badania na przenikalność substancji chemicznych gwarantują bezpieczeństwo użytkownikom.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

3. Czy Zamawiający w celu zagwarantowania wysokiej jakości oferowanych rękawiczek medycznych oraz ich zgodności z normami medycznymi będzie wymagał, aby rękawice lateksowe niesterylne były produkowane pod kontrolą jednostki notyfikowanej (potwierdzenie zasadności oznakowanie wyrobów medycznych znakiem CE) i w związku z tym będzie wymagała załączenia do oferty stosownego certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

4. W związku z faktem, iż jedną z dróg transmisji wirusa (między innymi A/H1N1) są dłonie (kontakt z błonami śluzowymi), Zamawiającymi będzie oczekiwał dołączenia udokumentowanego certyfikatu, szczelność dla wirusów (według normy ASTM F1671).

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Zapytanie 32**

Pytania do umowy:

1. Czy w związku z dopuszczeniem przez zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy z pakietów z osobna, Zamawiający przewiduje możliwość podpisania z jednym wykonawcą oddzielnych umów na poszczególne pakiety?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie przewiduje możliwość podpisania z jednym wykonawcą oddzielnych umów na poszczególne pakiety.

2. W razie udzielenia na powyższe pytanie odpowiedzi odmownej, w związku z dopuszczeniem przez zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy z pakietów z osobna, uprzejmie prosimy o wyrażenie przez Zamawiającego zgody na wprowadzenie w treści umowy obejmującej wszystkie pakiety, w ramach których konkretnemu wykonawcy zostało udzielone zamówienie, poniższego zapisu: „Realizacja każdego z pakietów z osobna ma charakter samodzielnego zobowiązania stron”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Zapytanie 33**

Paragraf 4 ustęp 12

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „W przypadku niedostarczenia towaru z winy Wykonawcy w terminie przekraczającym 2 dni ponad termin określony w ust. 6 lub w przypadku niedostarczenia towaru wolnego od wad i zgodnego z zamówieniem w miejsce niezgodnego i/lub wadliwego w terminie określonym w ust. 9 Zamawiający ma prawo, po wezwaniu do wykonania umowy, do dokonania zakupu u osoby trzeciej, a w przypadku ceny wyższej niż cena wynikająca z niniejszej umowy, różnicą obciążyć Wykonawcę, który ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty otrzymania faktury”

**Odpowiedź :**

Zamawiający nie wyraża zgody. Podtrzymuje zapisy SWIZ.

### **Zapytanie 34**

Paragraf 5 ustęp 5

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania niniejszej umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę z jego winy, w przypadku podwyższenia cen zawartych w formularzu oferty (nie dotyczy to przypadku określonego w § 8 ust. 1 pkt 5) albo przekraczającej 7 dni lub powtarzającej się zwłoki w wykonaniu umowy.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Podtrzymuje zapisy SWIZ.

### **Zapytanie 35**

Paragraf 7 ustęp 1

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „Wykonawca ma prawo żądania od Zamawiającego odsetek umownych w stosunku rocznym z tytułu opóźnienia w zapłacie przez Zamawiającego za dostarczony i odebrany przedmiot umowy, liczonych od dnia terminu płatności należności.”

**Odpowiedź :**

Zamawiający nie wyraża zgody. Podtrzymuje zapisy SWIZ.

### **Zapytanie 36**

Pakiet 18 pozycja 4-10, rozmiar 12 - 22

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają posiadać min 3 czy 4 boczne otwory drenujące przy balaonie 30 – 50 ml?

**Odpowiedź :**

Minimum 2 otwory

### **Zapytanie 37**

**Grupa 50 Czujniki i przewody do pomiaru saturacji pulsoksymetru typu Nelcor 185, poz 1**

Czy Zamawiający przez „sensor kompatybilny z technologią OxiMax lub kompatybilny” rozumie: czujnik pracujący w

technologii OxiMax kalibrowany cyfrowo i analogowo, który umożliwia przenoszenia historii zdarzeń zapisywanej przez czujnik, razem z pacjentem, na kolejnych etapach procesu diagnostyczno-terapeutycznego?

**Odpowiedź :**

Zamawiający przez „sensor kompatybilny z technologią OxiMax lub kompatybilny” rozumie: czujnik pracujący w technologii OxiMax kalibrowany cyfrowo i analogowo, który umożliwia przenoszenia historii zdarzeń zapisywanej przez czujnik, razem z pacjentem, na kolejnych etapach procesu diagnostyczno-terapeutycznego oraz sterylne i bezłateksowe.

**Zapytanie 38**

**Grupa 44 Filtr p/bakteryjny, elektrostatyczny**

Czy Zamawiający wymaga by „Filtr przeciwbakteryjny, elektrostatyczny przy aparacie do znieczuleń ogólnych, jednorazowy, sterylne p/wirusowy z wejściem do kapnografu” charakteryzował się szerokim zakresem objętości oddechowych 150-1200, niskim oporem przepływu przy 60l/min – 2,1 cm H<sub>2</sub>O przy jednoczesnej niskiej masie – 19g a przy tym niewielkiej przestrzeni martwej – 36 ml.

**Odpowiedź :**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 39**

**Grupa 24 Prowadnice do rurek intubacyjnych**

Czy Zamawiający przez „Prowadnica do rurek intubacyjnych sterylna” rozumie sterylną prowadnicę wykonaną z łatwego do wyginania aluminium powleczonego gładkim tworzywem sztucznym co ułatwia intubację w trudnych warunkach anatomicznych, posiadającą miękki dystalny koniec zmniejszający traumatyzację tkanek, z powierzchnią SATIN SLIP ułatwiającą wprowadzanie i usuwanie prowadnika.

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zapytanie 40**

**Grupa 24 Prowadnice do rurek intubacyjnych**

Czy Zamawiający przez rozmiary prowadnic do rurek intubacyjnych: 2,2 (6FR), 4,0 (10FR), 5,0 (14FR) rozumie prowadnice z zastosowaniem do rurek o średnicy wewn. (mm) odpowiednio : 2,5-4,5; 4,0-6,0; >5,0, i długości prowadnic (mm) odpowiednio: 280, 350 i 350?

**Odpowiedź :**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Zamawiający**