Kraków, dn. ………………..

**SZP-271/6-2/2020**

**DO WSZYSTKICH, KOGO DOTYCZY**

***dot. sprawy: SZP/5/2020 – odpowiedzi na pytania***

Szanowni Państwo!

Uprzejmie informuję, że w sprawie ogłoszonego przez Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla   
w Krakowie przetargu na **„****Dostawę opatrunków, wyrobów medycznych i kosmetyków do Apteki Szpitala Specjalistycznego im. J. Dietla w Krakowie”,** znak sprawy: SZP/5/2020 wpłynęły pytania dotyczące zapisów SIWZ. Treść pytań wraz z odpowiedziami na nie przedstawiam poniżej:

**Pytanie 1 – dotyczy pakietu 4, poz. 76**

Uprzejmie proszę o wydzielenie pozycji 76 z pakietu 4 i utworzenie z niej odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową   
w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

**Pytanie 2 – dotyczy pakietu 6, poz. 60**

Czy Zamawiający dopuści produkt ZinoDr. – krem ochronny zawierający w swoim składzie odpowiednio dobrane komponenty tworzące warstwę ochronną oraz spełniający pozostałe założenia zawarte   
w SIWZ; krem konfekcjonowany jest w pojemnikach z zabezpieczeniem o masie 250 g. odpowiadającej 200 ml.?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 3 – dotyczy pakietu 15, poz. 3**

Czy Zamawiający w pozycji 3 pakiet 15 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy z poliuretanu Tecoflex z prostymi ramionami lub zagiętymi o przekroju cm i 8 Fr długości 15 cm?

Charakterystyka cewnika:

* termoplastyczny poliuretan Tecoflecx
* radiocieniujący szaft cewnika
* końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
* przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
* obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
* zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
* wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
* kompatybilny z MRI
* odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg (wymiary: 0,45/400 mmm i 0,80/400 mm)
* igła wprowadzająca 18G
* rozszerzadło 8Fr
* nasadki iniekcyjne Luer Lock
* wyprodukowano w Niemczech

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 4 – dotyczy pakietu 15, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu 15 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 5 – dotyczy pakietu 15, poz. 2**

Czy Zamawiający w pozycji 2 pakiet 15 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o przekroju 11 Fr i długości 20 cm?

Charakterystyka cewnika:

* termoplastyczny poliuretan Tecoflex
* radiocieniujący szaft cewnika
* końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
* przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
* obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
* zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
* wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
* kompatybilny z MRI
* odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
* igła wprowadzająca 18G
* rozszerzadło
* nasadki iniekcyjne Luer Lock
* wyprodukowany w Niemczech

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 6 – dotyczy pakietu 15, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z pakietu 15 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 7 – dotyczy pakietu 15, poz. 2**

Czy Zamawiający w pozycji 2 pakiet 15 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów,   
z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR długości 20 cm z 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 prowadnik z rdzeniem   
z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 8 – dotyczy pakietu 15, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z pakietu 15 stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 9 – dotyczy pakietu 4, poz. 31**

Czy w związku z sytuacja zagrożenia wirusowego Zamawiający wymaga aparatu do przetoczeń wyposażonego w filtr w odpowietrzniku w komorze kroplowej który filtruje powietrze i zapobiega dostawaniu się bakterii i wirusów do płynu, który trafia bezpośrednio do żyły pacjenta, co z kolei ogranicza ryzyko zakażenia? Czy w związku z powyższym aparat do przetoczeń powinien posiadać dokumenty świadczące o pracy w systemie zamkniętym (zgodne z definicją NIOSH) – dołączone do oferty przetargowej?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 10 – dotyczy pakietu 8, poz. 4, 5, 6**

Czy Zamawiający oczekuje, aby zaoferowane wyroby medyczne były zaklasyfikowane jako wyroby klasy III?  Folie chirurgiczne przeznaczone są do zabiegów inwazyjnych otwartych i jako takie powinny spełniać wymogi dyrektywy dla wyrobów medycznych w klasie III.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wymaga. Zmiana opisu przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 11 – dotyczy pakietu 8, poz. 4, 5, 6**

Czy Zamawiający oczekuje potwierdzenia skuteczności działania folii bakteriobójczej w badaniach klinicznych przeprowadzonych z użyciem foli z jodoforem?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie oczekuje.**

**Pytanie 12 – dotyczy pakietu 17, poz. 1-8**

Czy Zamawiający w pakiecie 17 w poz. 1-8 dopuści materiał równoważny wymaganemu tj. szew złożony z mieszaniny kwasu poliglikolowego i polimlekowego (poliglaktyna 910), pleciony, powlekany mieszaniną kwasu polimlekowego i poliglikolowego (poliglaktyna 370) oraz stearynianu wapnia   
w stosunku 50/50. Zdolność podtrzymywania tkankowego po 7 dniach 92%, po 14 dniach 75%, po 21 dniach 50%, po 28 dniach 25%. Czas całkowitej absorpcji 56-70 dni?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 13 – dotyczy pakietu 16, poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny, bez powleczenia antybakteryjnego, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 14 – dotyczy pakietu16**

Czy Zamawiający wszędzie tam, gdzie wymaga igły dwuwklęsłej dopuści również igłę odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem typu micro-point, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 15 – dotyczy pakietu 16**

Czy Zamawiający wszędzie tam, gdzie wymaga igły rozwarstwiającej dopuści również igłę okrągłą, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 16 – dotyczy pakietu 16, poz. 12-13**

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny, wchłanialny, pleciony, z kwasu poliglikolowego, powlekany, o podtrzymywaniu tkankowym ok. 14-21 dni i okresie wchłaniania ok. 42 dni?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 17 – dotyczy pakietu 16, poz. 19-21**

Czy Zamawiający dopuści szew powlekany silikonem, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 18 – dotyczy pakietu 16, poz. 22**

Czy Zamawiający dopuści szew poliestrowy, pleciony, powlekany silikonem lub wydzieli ww. pozycję do osobnego pakietu?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 19 – dotyczy pakietu 16, poz. 33**

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycję do osobnego pakietu?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

**Pytanie 20 – dotyczy pakietu 17, poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści zielony kolor nici, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 21 – dotyczy pakietu 17, poz. 11, 13-15**

Czy Zamawiający dopuści niebieski kolor nici, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 22 – dotyczy pakietu 17, poz. 9**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 9 igłę pogrubioną?

|  |  |
| --- | --- |
| 9 | 1/2 koła, igła okrągła, 40 mm, rozmiar nici 2, długość szwu - 75 cm, niebieski x 12 saszetek |

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 23 – dotyczy pakietu 17, poz. 10**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 10 długość szwu 75 cm?

|  |  |
| --- | --- |
| 10 | 3/8 koła, igła odwrotnie tnąca, 39 mm, rozmiar nici 2-0, długość szwu - 90 cm, niebieski x 12 saszetek |

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 24 – dotyczy pakietu nr 7, poz. 5:**

Czy można zaoferować serwetę z owalnym otworem w rozmiarach 7 x 10cm? Pozostałe parametry zgodne z wymogami s.i.w.z.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 25 – dotyczy pakietu nr 9, poz. 1:**

Czy można zaoferować zestaw, w którym rozmiary łat chłonnych w serwetach mają wielkość 20 cm   
x 50 cm, gramatura łat chłonnych wynosi 109,5 g/m2, o odporności na przenikanie płynów 125 cm H2O, z folią o grubości 25 μm, z serwetą 175 cm x 180 cm bez organizatorów przewodów i z serwetą 150 cm x 250 cm posiadająca dwa organizatory przewodów?

Pozostałe parametry zgodne z wymogami s.i.w.z.

**ODPOWIEDŹ:** **Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 26 – dotyczy pakietu nr 9, poz. 2:**

Czy można zaoferować zestaw o następującym składzie i rozmiarach:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

4 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo Special 80 cm x 145 cm

1 taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm

1 samoprzylepna serweta operacyjna 75 cm x 90 cm

1 serweta operacyjna 180 cm x 150 cm

1 osłona ortopedyczna na kończynę 33 cm x 110 cm

2 taśmy foliowe samoprzylepne 10 cm x 50 cm

1 serweta operacyjna wzmocniona samoprzylepna (ekran anestezjologiczny) 225 cm x 270 cm   
z wycięciem "U" 45 cm x 65 cm, z osłoną podpórek kończyn górnych ze zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów

1 serweta operacyjna wzmocniona samoprzylepna 225 cm x 280 cm z wycięciem "U"10 cm x 100 cm ze zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów?

Gramatura łat chłonnych w zestawie wynosi 109,5g/m2, odporność na przenikanie płynów 125 cm H2O. Pozostałe parametry zgodne z wymogami s.i.w.z.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 27 – dotyczy pakietu nr 9, poz. 3:**

Czy można zaoferować zestaw o następującym składzie i rozmiarach:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 osłona ortopedyczna na kończynę 33 cm x 55 cm

1 taśma foliowa samoprzylepna 10 cm x 50 cm

1 serweta operacyjna 180 cm x 150 cm

1 serweta na kończynę 225 cm x 320 cm z padem chłonnym 50x100cm, z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm i dwoma zintegowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów?

Gramatura łat chłonnych wynosi 109,5g/m2.

Pozostałe parametry zgodne z wymogami s.i.w.z.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 28 – dotyczy pakietu nr 9, poz. 4:**

Czy można zaoferować zestaw o następującym składzie i rozmiarach:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 serweta operacyjna wzmocniona na dłoń/stopę 225 cm x 300 cm z padem chłonnym w rozmiarach 100 cm x 50 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 3 cm i zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów?

Gramatura łat chłonnych wynosi 109,5g/m2.

Pozostałe parametry zgodne z wymogami s.i.w.z.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 29 – dotyczy pakietu nr 10, poz. 1:**

Czy można zaoferować zestaw o następującym składzie i rozmiarach:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 osłona ortopedyczna (elastyczna) na kończynę, krótka 24 cm x 80 cm

1 foliowa taśma samoprzylepna 10 cm x 50 cm

1 samoprzylepna serweta do artroskopii stawu barkowego 225 cm x 380 cm z samouszczelniającym się otworem w kształcie gruszki 11,5 cm x 12,5 cm ze zintegrowaną torbą do zbiórki płynów posiadającą sztywnik z zaworem do podłączenia drenu z trzema uchwytami do mocowania przewodów i drenów typu rzep?

Wytrzymałość na rozciąganie na mokro materiału, z którego wykonano obłożenie wynosi 185 kPa.

Pozostałe parametry zgodne z wymogami s.i.w.z.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 30 – dotyczy zapisów s.i.w.z. – wzór umowy:**

Prosimy o uzupełnienie treści umowy o następujące zapisy:

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy ''Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe   
   i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą   
   w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy, chyba że Strony postanowiły inaczej.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane przez Wykonawcę zmiany. Wzór umowy zawiera odesłanie do przepisów powszechnie obowiązujących w sprawach nie uregulowanych w umowie. Do kwestii wpływu aktualnego stanu epidemii na realizację umowy odnosi się art. 15r ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych   
z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.**

**Pytanie 31 – dotyczy § 9 ust. 1, 2, 3, 4 projektu umowy:**

Prosimy o wykreślenie w. wym zapisów z treści umowy.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 32 – dotyczy pakietu 16, poz. 33**

Zwracamy się z prośba o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

**Pytanie 33 – dotyczy pakietu 16, poz. 33**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wosku składającego się z wosku pszczelego 83%, wosk parafinowy 5% oraz palmitynianu izopropylu 12%? Palmitynian izopropylu jest substancją zmiękczającą.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 34 – dotyczy pakietu 9, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 9 poz. 1 zestawu, w którym serwety główne posiadają łaty chłonne o wielkości 15x50cm?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 35 – dotyczy pakietu 9, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 9 poz. 2 niżej opisanego zestawu minimalnie różniącego się od opisanego w SIWZ?

Sterylne obłożenie do chirurgii biodra z włókniny min. 2-warstwowej o gramaturze min. 55 g/m2   
w części podstawowej i min. 110 g/m2 w sumie, w części wzmocnionej. Skład zestawu: serweta na stolik narzędziowy wzmocniona min. 140 x 190 cm, serweta na stolik Mayo wzmocniona min. 78x142cm, samoprzylepna serweta operacyjna min. 150 x 250 cm z organizatorem przewodów, wzmocniona w strefie krytycznej, samoprzylepna serweta operacyjna typu „U” ("U" 20 x 85 cm)   
z padem chłonnym, rozmiar serw. min. 200 x 260 cm, serweta nieprzylepna min. 150 x 180 cm - brak, serweta nieprzylepna min. 75 x 90 cm, osłona na kończynę min. 30 x 100 cm, min. 2 taśmy samoprzylepne min. 8 x 40 cm, 4 ręczniki celulozowe x 1 komplet. Gramatura w części podstawowej min. 55g/m2, Sumaryczna gramatura w części chłonnej (łata chłonna) min. 110 g/m2. Odporność na penetrację płynów - min. 150 cm H2O Wykonany zgodnie z normą EN 13795-3 oraz Dyrektywą 93/42 EEC dla produktów medycznych. Wyprodukowany zgodnie z ISO 9001, ISO 13485 Na opakowaniu odklejana etykieta z numerem serii i datą ważności wyrobu

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 36 – dotyczy pakietu 9, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 9 poz.3 zestawu, w którym osłona na kończynę posiada wymiary 22 x 75 cm?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 37 – dotyczy pakietu 9, poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 9 poz. 4 niżej opisanego zestawu minimalnie różniącego się od opisanego w SIWZ?

Sterylne obłożenie do zabiegów ręki/stopy z włókniny min. 2-warstwowej o gramaturze min. 55 g/m2   
w części podstawowej i min. 110 g/m2 w części wzmocnionej. Skład zestawu: serweta na stolik narzędziowy wzmocniona min. 140x190cm; serweta na stolik Mayo wzmocniona min. 78 x 142 cm; serweta do operacji dłoni/stopy z padem chłonnym (pad 75 x 80 m) z samouszczelniającym otworem (Ø 3-4 cm) min. 230 x 300 cm; serweta nieprzylepna min. 100 x 175 cm - brak; 4 ręczniki celulozowe min. 30 x 30 cm x 1 komplet Na opakowaniu odklejana etykieta z numerem serii i datą ważności wyrobu

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 38 – dotyczy §2 ust. 5, 6, 7 projektu umowy**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści pkt. 5, 6, 7 § 2 projektu umowy (cyt.):

1. \*) W cenie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w § 1 ust. 1 [pakiety 1, 4-6, 9-10, 13-15, 18-20, 23-28] Dostawca uwzględnił koszt przeszkolenia personelu – osób wskazanych przez Zamawiającego. Szkolenie odbędzie się na żądanie Zamawiającego, w terminie 30 dni od daty przedstawienia żądania. Szkolenia obejmować będą wyłącznie zakres wiedzy merytorycznej związanej z użyciem produktów, które Dostawca dostarczy w ramach niniejszej umowy. Harmonogram szkoleń oraz ich zakres opracuje i przedstawi Dostawca. Zamawiający dokona wyboru osób uczestniczących w szkoleniu spośród swego personelu. Wszystkie szkolenia Dostawca przeprowadzi w języku polskim, zapewniając na swój koszt wszystkie niezbędne do realizacji szkolenia materiały. Szkolenia zostaną przeprowadzone w siedzibie Zamawiającego. Zakończenie szkoleń potwierdzone będzie protokołem, sporządzonym oddzielnie dla każdej szkolonej grupy, w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron (protokół stanowi załącznik nr 2 do umowy).

i nada mu proponowane brzmienie:

1. \*) W cenie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w § 1 ust. 1 [pakiety ~~1,~~ 4-6, 9-10, 13-15, 18-20, 23-28] Dostawca uwzględnił koszt przeszkolenia personelu – osób wskazanych przez Zamawiającego. Szkolenie odbędzie się na żądanie Zamawiającego, w terminie 30 dni od daty przedstawienia żądania. Szkolenia obejmować będą wyłącznie zakres wiedzy merytorycznej związanej z użyciem produktów, które Dostawca dostarczy w ramach niniejszej umowy. Harmonogram szkoleń oraz ich zakres opracuje i przedstawi Dostawca. Zamawiający dokona wyboru osób uczestniczących w szkoleniu spośród swego personelu. Wszystkie szkolenia Dostawca przeprowadzi w języku polskim, zapewniając na swój koszt wszystkie niezbędne do realizacji szkolenia materiały. Szkolenia zostaną przeprowadzone w siedzibie Zamawiającego. Zakończenie szkoleń potwierdzone będzie protokołem, sporządzonym oddzielnie dla każdej szkolonej grupy, w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron (protokół stanowi załącznik nr 2 do umowy).

UZASADNIENIE:  
Cały Personel Zamawiającego, który upoważniony jest do obsługi wstrzykiwaczy kontrastu Medrad Stellant CT Dual i Spectris Solaris EP eksploatowanych w Pracowniach TK i MR szpitala, został stosownie przeszkolony w zakresie specyfiki, budowy, cech fizycznych oraz zastosowania jednorazowych akcesoriów do każdego ze wspomnianych urządzeń, podczas ich instalacji.

Ponadto, Zamawiający od wielu lat zamawia materiały eksploatacyjne do omawianych aparatów i od wielu lat taki sprzęt jest systematycznie i w niezmieniony sposób stosowany w Pracowniach TK i MR Zamawiającego, przez upoważniony do tego, przeszkolony, specjalistyczny Personel Szpitala Specjalistycznego im. Dietla w Krakowie.

W przypadku podtrzymania przez Zamawiającego stanowiska określonego kwestionowanymi zapisami, koszt szkoleń i prezentacji będzie musiał zostać wliczony w cenę oferowanych produktów, co znacznie podwyższy wartość oferty lub wręcz uniemożliwi Zamawiającemu dokonanie zakupu.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną przez pytającego zmianę. Zamawiający w § 2 w ustępach dotyczących szkoleń użył sformułowania *„Szkolenie odbędzie się na żądanie Zamawiającego”* Intencją użycia takiego sformułowania jest fakt, iż w sytuacji, gdy przedmiot zamówienia/umowy będzie znany Zamawiającemu tzn. przedmiot zamówienia był używany w Szpitalu w ostatnich latach bądź używanie przedmiotu zamówienia nie budzi żadnych wątpliwości użytkowników to Zamawiający nie będzie żądał przeprowadzenia szkoleń o których mowa w §2 projektu umowy.**

**Pytanie 39 – dotyczy §9 pkt 1 projektu umowy**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści pkt. 1 § 9 projektu umowy (cyt.):

1. Strony ustalają, że w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może żądać od Dostawcy kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

1. w razie zwłoki w dostarczeniu zamówionej dostawy lub dostarczeniu dostawy niezgodnie   
   z zamówieniem – w wysokości 1 % ceny brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki,   
   a w przypadku zamówień „na cito” – 0,5% wartości zamówionej dostawy za każdą godzinę opóźnienia oraz 1% ceny brutto dostawy niezgodnej z zamówieniem;
2. w przypadku niedostarczenia zamówionej dostawy przez okres dłuższy niż 48 godziny od wyznaczonej daty/godziny dostawy, Dostawca, oprócz kary umownej określonej w pkt 1), zobowiązany jest do pokrycia, jakie poniesie Zamawiający, aby dokonać zakupu u innego Dostawcy, podwyższonej o 10% z tytułu dodatkowych kosztów poniesionych przez Zamawiającego podczas realizacji tego zamówienia;
3. w razie całkowitego niedostarczenia zamówionej dostawy w terminie ustalonym z Zamawiającym (opóźnienie w dostawie powyżej 48 godzin nad ustalony termin, lub 24 godziny ponad termin dostaw w przypadku dostaw „na cito”, Zamawiający będzie traktował, jako całkowite niedostarczenie towaru) – w takiej sytuacji Zamawiający może obciążyć Dostawcę karą umowną   
   w wysokości 20 % umownej ceny brutto zamówionej i nie dostarczonej dostawy, z zastrzeżeniem postanowienia zamieszczonego w pkt 2);
4. w razie zwłoki w dostarczeniu dokumentów wymaganych niniejszą umową – 25,00 zł za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki liczone za każdy dokument
5. w razie zwłoki w przeprowadzeniu szkolenia na żądanie Zamawiającego – 100,00 zł za każdy dzień zwłoki względem terminu wynikającego z umowy lub ustalenia pomiędzy Stronami;
6. w razie odstąpienia od umowy z przyczyn zależnych od Dostawcy w wysokości 10% całkowitego wynagrodzenia umownego określonego w § 3 ust. 1.

i nada mu proponowane brzmienie:

1. Strony ustalają, że w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może żądać od Dostawcy kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

1. w razie zwłoki w dostarczeniu zamówionej dostawy lub dostarczeniu dostawy niezgodnie   
   z zamówieniem – w wysokości 0,5 % ceny brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki,   
   a w przypadku zamówień „na cito” – 0,5% wartości zamówionej dostawy za każdą godzinę opóźnienia oraz 1% ceny brutto dostawy niezgodnej z zamówieniem;
2. w przypadku niedostarczenia zamówionej dostawy przez okres dłuższy niż 48 godziny od wyznaczonej daty/godziny dostawy, Dostawca, oprócz kary umownej określonej w pkt 1), zobowiązany jest do pokrycia kosztów, jakie poniesie Zamawiający, aby dokonać zakupu u innego Dostawcy ~~podwyższonej o 10% z tytułu dodatkowych kosztów poniesionych przez Zamawiającego podczas realizacji tego zamówienia~~;
3. w razie całkowitego niedostarczenia zamówionej dostawy w terminie ustalonym z Zamawiającym (opóźnienie w dostawie powyżej 48 godzin nad ustalony termin, lub 24 godziny ponad termin dostaw w przypadku dostaw „na cito”, Zamawiający będzie traktował, jako całkowite niedostarczenie towaru) – w takiej sytuacji Zamawiający może obciążyć Dostawcę karą umowną   
   w wysokości 10 % umownej ceny brutto zamówionej i nie dostarczonej dostawy, z zastrzeżeniem postanowienia zamieszczonego w pkt 2);
4. w razie zwłoki w dostarczeniu dokumentów wymaganych niniejszą umową – 25,00 zł ~~za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki liczone za każdy dokument~~,
5. w razie zwłoki w przeprowadzeniu szkolenia na żądanie Zamawiającego – 100,00 zł za każdy dzień zwłoki względem terminu wynikającego z umowy lub ustalenia pomiędzy Stronami (jeśli dotyczy);
6. w razie odstąpienia od umowy z przyczyn zależnych od Dostawcy w wysokości 10% nierealizowanej części całkowitego wynagrodzenia umownego określonego w § 3 ust. 1.

UZASADNIENIE:  
Kary, jakie potencjalnie mogą zostać nałożone na Dostawcę za zawinione lub niezawinione przez niego niewłaściwe realizowanie umowy czy też jej rozwiązanie, muszą być adekwatne do wysokości doznanych szkód i w żadnej mierze nie powinny być wygórowane. Nie mogą też być naliczane od tej części umowy, która została wykonana należycie i z najwyższą starannością. Jest to szczególnie istotne w świetle faktu, że Zamawiający w projekcie umowy nie przewidział żadnych ulg dla Dostawcy związanych z zaistnieniem czynników tzw. siły wyższej, na które Dostawca nie ma wpływu.

Zapis pkt. 1 § 9 projektu umowy o postulowanej, zmodyfikowanej, treści będzie pozostawał w zgodzie z art. 484 ust. 2 Kodeksu Cywilnego, którego §2 stanowi o tym, iż (cyt.): Jeżeli zobowiązanie zostało   
w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany.**

**Zamawiający kary umowne będzie naliczał za „zwłokę” czyli za zawinione niewłaściwe realizowanie umowy i nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zmawiający nie może ponosić konsekwencji niedostarczenia zamówionej dostawy. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw ma dla Szpitala kluczowe znaczenie, a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**W związku z powyższym Zamawiający w przypadku niedostarczenia zamówionej dostawy   
w wymaganym terminie ma prawo dokonać zakupu u innego Dostawcy (całości zamówionego towaru bądź tylko jego części) jednak to wymaga dodatkowego nieplanowanego zaangażowania Zamawiającego i jego środków np. użycie samochodu, koszt paliwa itp. W związku z powyższym Zamawiający ma prawo doliczyć do kosztów zakupy 10 % z tytułu swoich kosztów.**

**Odnośnie ust. 4 - brak wymaganych dokumentów (zgodnie z umową) niejednokrotnie wpływa na dezorganizację pracy w Szpitalu np. brak faktury powoduje niemożność wydawania towaru z magazynu a brak dokumentów takich jak np. certyfikaty zgodności może powodować konsekwencje finansowe dla Szpitala np. w przypadku żądania ich przez organ kontrolujący Szpital. W związku z powyższym naliczanie kary za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki jest zasadne.**

**Pytanie 40 – dotyczy pakietu 9, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu do laparotomii onkologicznej składającego się z:

1. 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150 cm x 240 cm, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o wymiarach 20 cm x 50 cm.
2. 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 175cm, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o wymiarach 20 cm x 50 cm.
3. 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o wymiarach 20 cm x 50 cm.
4. 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 25 cm x 19 cm
5. 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm, łatwa w aplikacji, repozycjonowalna
6. 1 x osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145
7. 1 x serweta na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serwety (dolna, górna i boczne) wykonane z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 57,5 g/m2, strefa krytyczna trójwarstwowa (PE/2xwiskoza) o gramaturze min. 94 g/m2. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej min. 151,5 g/m2. Odporność na przenikanie cieczy min. 230 cm H2O. Opakowanie zestawu posiadające dwie etykiety samoprzylepne zawierające nazwę wyrobu w języku polskim, numer ref., numer serii, datę ważności, oznaczenie producenta.

Wykonany zgodnie z normą EN 13795-3 oraz Dyrektywą 93/42 EEC dla produktów medycznych. Wyprodukowany zgodnie z ISO 9001, ISO 13485.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 41 – dotyczy pakietu 9, poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu do operacji biodra składającego się z:

1. Samoprzylepna serweta wykonana z dwuwarstwowego laminatu polietylen/polipropylen   
   o gramaturze min. 57,5 g/m2 i o wym. 260 x 220 cm z wycięciem w kształcie „U” o wym. 105 x 7 cm i wzmocnieniem wykonanym z trójwarstwowego laminatu polietylen/2x wiskoza o gramaturze min. 90 g/m2 i wymiarach min. 100 x 87 cm.
2. Samoprzylepna serweta o wym. 150 x 240 cm z taśmą lepną 60 x 5 cm na krótszym boku – 1 sztuka
3. Ręczniki o wym. 25 x 19 cm - 4 szt.
4. Osłona na kończynę wykonana z dwuwarstwowego laminatu PE/PP o wym. 30 x 100cm – 1 sztuka
5. Osłona na stolik Mayo, standardowa, o wym. 80 x 145 cm
6. Serweta operacyjna o wym. 150 x 180 cm – 1 sztuka
7. Serweta operacyjna o wym. 75 x 90 cm – 1 sztuka
8. Taśma przylepna 10 x 50 cm – 2 sztuki
9. Serweta na stół narzędziowy, wzmocniona o wym. 150 x 190 cm.

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu minimum dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego minimum 57,5 g/m2. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej minimum 151,5 g/m2. Odporność na penetrację płynów - min. 150 cm H2O.

Opakowanie zestawu posiadające dwie etykiety samoprzylepne zawierające nazwę wyrobu w języku polskim, numer ref., numer serii, datę ważności, oznaczenie producenta.

Wykonany zgodnie z normą EN 13795-3 oraz Dyrektywą 93/42 EEC dla produktów medycznych. Wyprodukowany zgodnie z ISO 9001, ISO 13485.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 42 – dotyczy pakietu 9, poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu do zabiegów na kończynie składającego się z:

1. 1 serweta na stolik instrumentariuszki, wzmocniona 150 cm x 190 cm
2. 4 ręczniki 19 cm x 25 cm
3. 1 serweta na stolik Mayo, standardowa 80 cm x 145 cm
4. 1 osłona ortopedyczna na kończynę 23 cm x 75 cm
5. 2 taśma foliowa samoprzylepna 10 cm x 50 cm
6. 1 serweta operacyjna 150 cm x 100 cm
7. 1 serweta do operacji kończyny z padem chłonnym 50 cm x 115 cm z samouszczelniającym otworem (5 x 7 cm) w rozmiarze 320 cm x 200 cm i organizatorem przewodów

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu minimum dwuwarstwowego włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu minimum 57,5 g/m2, strefa krytyczna trójwarstwowa (PE/2   
x wiskoza) o gramaturze min. 94 g/m2. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej minimum 151,5 g/m2.

Opakowanie zestawu posiadające dwie etykiety samoprzylepne zawierające nazwę wyrobu w języku polskim, numer ref., numer serii, datę ważności, oznaczenie producenta.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że osłona na kończynę będzie np. elastyczna lub większa.**

**Pytanie 43 – dotyczy pakietu 9, poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu do operacji dłoni/stopy składającego się z:

1. 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm
2. 1 taśma przylepna 5 cm x 10 cm
3. 1 serweta operacyjna wzmocniona na dłoń/stopę 303 x 358/160 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 3 cm, z padem chłonnym 48 cm x 85 cm i zintegrowanym uchwytem do mocowania przewodów i drenów.

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu minimum dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego minimum 57,5 g/m2. Wokół pola operacyjnego Łata chłonna o wym. 85x48 cm wykonana z trójwarstwowego laminatu polietylen/2x wiskoza o gramaturze min. 94 g/m2. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej minimum 151,5 g/m2.

Opakowanie zestawu posiadające dwie etykiety samoprzylepne zawierające nazwę wyrobu w języku polskim, numer ref., numer serii, datę ważności, oznaczenie producenta.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 44 – dotyczy pakietu 4 poz. 27-28, poz. 31, poz. 33**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ceny i jakościowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

**ODPOWIEDŹ:** **Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

**Pytanie 45 – dotyczy pakietu 4 poz. 35-41**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ceny i jakościowej na tożsamy wydzielony asortyment w pakiecie.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

**Pytanie 46 – dotyczy pakietu 4 poz. 31,33**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie plastra włókninowego z wkładem chłonnym do mocowania   
i ochrony kaniul w rozmiarze 8 x 6 cm

**ODPOWIEDŹ: W pakiecie 4 w wymienionych pozycjach nie ma plastrów.**

**Pytanie 47 – dotyczy pakietu 4, poz. 21, 31-33, 35, 42, 45**

Czy zamawiający wydzieli poz. 21, 31-33, 35, 42, 45 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

**Pytanie 48 – dotyczy pakietu 4, poz. 31**

Czy zamawiający wymaga opakowania papier – folia?

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 49 – dotyczy pakietu 4, poz. 31**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną   
z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu, aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy, w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 50 – dotyczy pakietu 4, poz. 31**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**ODPOWIEDŹ: Tak, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 51 – dotyczy pakietu 4, poz. 31**

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów   
z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wymaga. Jednocześnie Zamawiający informuje o zmianie opisu w tej pozycji.**

**Pytanie 52 – dotyczy pakietu 4, poz. 32**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przeźroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 53 – dotyczy pakietu 4, poz. 32**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną   
z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu, aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy, w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**ODPOWIEDŹ:** **Zamawiający wymaga wyrobu zgodnie z opisem w SIWZ.   W opisie tego przyrządu nie ma mowy o tworzywie, z którego wykonany ma być wyrób oprócz informacji, że ma ono być bez ftalanów DEHP i lateksu.**

**Pytanie 54 – dotyczy pakietu 4, poz. 32**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 55 – dotyczy pakietu 4, poz. 32**

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów   
z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wymaga. Jednocześnie Zamawiający informuje o zmianie opisu w tej pozycji.**

**Pytanie 56 – dotyczy pakietu 4, poz. 32**

Czy zamawiający wymaga opakowania papier – folia?

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 57 – dotyczy pakietu 4, poz. 33**

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK   
z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenuobjętość komory kroplowej – 12,37 cm3, powierzchnia komory 36,52 cm2, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm2 ( objętość 3,69 cm3), sterylizacja EO?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 58 – dotyczy pakietu 4, poz. 33**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu, aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy, w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 59 – dotyczy pakietu 4, poz. 33**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**ODPOWIEDŹ: Tak, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 60 – dotyczy pakietu 4, poz. 33**

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wymaga. Jednocześnie Zamawiający informuje o zmianie opisu w tej pozycji.**

**Pytanie 61 – dotyczy pakietu 4, poz. 45**

Czy zamawiający wymaga opakowania papier – folia?

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 62 – dotyczy pakietu 5, poz. 17, 64-65**

Czy zamawiający wydzieli poz. 17, 64-65 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

**Pytanie 63 – dotyczy pakietu 5, poz. 17**

Czy zamawiający dopuści worki z możliwością stosowania do 7 dni potwierdzone oświadczeniem producenta?

**ODPOWIEDŹ:** **Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 64 – dotyczy pakietu 5, poz. 64-65**

Prosimy, aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 65 – dotyczy pakietu 6, poz. 22-24, 27-32, 34-39**

Czy zamawiający wydzieli poz. 22-24, 27-32, 34-39 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

**Pytanie 66 – dotyczy pakietu 6, poz. 24**

Czy zamawiający dopuszcza gazę pakowaną w rolkę, z uwagi na higieniczny sposób przechowywania i możliwość łatwego oraz wygodnego odcinania potrzebnej ilości, ograniczając przy tym ewentualne zanieczyszczenie produktu, ponadto sposób pakowania w roli znacząco ogranicza miejsce magazynowania?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 67 – dotyczy pakietu 6, poz. 24**

Czy zamawiający dopuści gazę 13 nit.?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 68 – dotyczy pakietu 6, poz. 37**

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą wykonaną z przędzy poliestrowej 100%, gdyż włókna wiskozowe stosowane jako zamiennik poliestru są niezbyt wytrzymałe, gniotą się oraz elektryzują, co wpływa niekorzystnie na komfort pacjenta?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 69 – dotyczy pakietu 6, poz. 38-39**

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130% z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający nie precyzuje, z jakich materiałów ma być wykonana opaska elastyczna.**

**Pytanie 70 – dotyczy pakietu 6, poz. 21-23,27-33**

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie   
w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie odstąpi od tego wymagania.**

**Pytanie 71 – dotyczy pakietu 2, poz.1-3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający w celu weryfikacji dopuści potwierdzenia parametrów zaoferowanych rękawic Kartą techniczną/dokumentem producenta? Pragniemy zauważyć, że producent Kartę Techniczną wystawia na podstawie szeregu licznych testów dla wielu serii, nie tylko jednej jak w przypadku raportu i dzięki temu deklaruje powtarzalność parametrów dla wszystkich stosowanych przez użytkownika rękawic.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza karty techniczne w celu weryfikacji parametrów oferowanych rękawic.**

**Pytanie 72 – dotyczy pakietu 2, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości całkowitej zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynoszącej dla rozmiaru 6 i 6,5 – min. 260 mm, 7 i 7,5 oraz 8 – min. 275 mm oraz dla 8,5 i 9 – 285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Poziom protein < 20 μg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta (nie starsze niż 2014 r.).

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmienił opis przedmiotu zamówienia w pakiecie 2.**

**Pytanie 73 – dotyczy pakietu 2, poz. 2**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawicy wykonanych w 100% z poliizoprenu, tj. z syntetycznego lateksu niezawierającego białek o właściwościach najbardziej zbliżonych do lateksu. Kształt w pełni anatomiczny z poszerzoną częścią grzbietową dłoni i mankietem anatomicznie prostym ze wzmocnieniem w postaci rolowania. Grubość na palcu 0,27 mm, wpływająca korzystnie na barierowość rękawic, długość 270 -285 mm w zależności od rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiet fartucha. Obniżony poziom AQL wynoszący 0,65 po zapakowaniu. (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną). Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 74 – dotyczy pakietu 2, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych antyalergicznych, bezpudrowych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, antypoślizgowa. Warstwa wewnętrzna 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Poziom AQL po zapakowaniu < 1,0.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 75 – dotyczy pakietu 2, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości całkowitej zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynoszącej dla rozmiaru 6 i 6,5 – min. 260 mm, 7 i 7,5 oraz 8 – min. 275 mm oraz dla 8,5 i 9 – 285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną). Poziom protein < 10 μg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta (nie starsze niż 2014r).

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 76 – dotyczy pakietu 2, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic lateksowych, bezpudrowych, koloru kremowego, kształt w pełni anatomiczny z rolowanym brzegiem. Powierzchnia mikroteksturowana, zapewniająca dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie, o grubości na palcu 0,25±0,02 mm, co korzystnie wpływa na barierowość rękawicy, długość całkowita zgodna z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynosząca 260-285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego., AQL < 1.0 (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną), poziom protein < 10 μg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 77 – dotyczy pakietu 7, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dwuwarstwowej serwety w rozmiarze 45 cm x 50 cm.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 78 – dotyczy pakietu 7, poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dwuwarstwowej serwety w rozmiarze 75 cm x 90 cm,   
z przylepnym otworem okrągłym o średnicy 10 cm.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 79 – dotyczy pakietu 7, poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dwuwarstwowej serwety w rozmiarze 90 cm x 75 cm,   
z przylepnym otworem w rozmiarze 6 cm x 8 cm.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 80 – dotyczy pakietu 7, poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dwuwarstwowej serwety w rozmiarze 150 cm x 120 cm,   
z przylepnym otworem w rozmiarze 5 cm x 8 cm.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 81 – dotyczy pakietu 7, poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej serwety na stolik Mayo w rozmiarze 80 cm x 142 cm.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 82 – dotyczy pakietu 8 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu 25μ o wymiarach całkowitych 10 cm x 22,5 cm i rozmiarach części klejącej 10 cm x 14 cm.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 83 – dotyczy pakietu 8 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu 25μ o wymiarach całkowitych 15cmx36,5cm i rozmiarach części klejącej 15 cm x 28 cm.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 84 – dotyczy pakietu 8 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu 25μ o wymiarach całkowitych 53,5 cm x 28 cm i rozmiarach części klejącej 28 cm x 45cm.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 85 – dotyczy pakietu 8 poz.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu 25μ o wymiarach całkowitych 63,5cmx45cm i rozmiarach części klejącej 55cmx45cm.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 86 – dotyczy pakietu 8 poz.4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej bakteriobójczej wykonanej z poliuretanu 25 +/-5μ o wymiarach całkowitych 20 cm x 20 cm i rozmiarach części klejącej 15 cm x 20 cm.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 87 – dotyczy pakietu 8 poz.5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej bakteriobójczej wykonanej z poliuretanu 25 +/-5μ o wymiarach całkowitych 40cmx40cm i rozmiarach części klejącej 34 cm x 40 cm.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 88 – dotyczy pakietu 8 poz.6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej bakteriobójczej wykonanej z poliuretanu 25 +/-5μ o wymiarach całkowitych 70 cm x 45 cm i rozmiarach części klejącej 60 cm x 45 cm.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 89 – dotyczy pakietu 9, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu uniwersalnego wzmocnionego wykonanego   
z dwuwarstwowego laminatu o odporności na penetrację płynów min. 178 cm H2O, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 90 – dotyczy pakietu 9, poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego obłożenia do chirurgii biodra o następującym składzie:

* 1 x serweta na stolik narzędziowy min. 140 x 190 cm z foli PE 50 μ ze wzmocnieniem chłonnym 74 x 190+/-1cm
* 1 x serweta na stolik Mayo, 80 x 145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 75 x 100cm +/-1cm
* 5 x taśma przylepna, przeźroczysta 8 x 40 cm
* 1 x osłona na kończynę 35 x 120 cm 2-warstwowa, z warstwą chłonną od wewnętrznej strony
* 1 xserweta dolna 190 x 190 cm, przylepna, długość przylepca 85 cm
* 1 x serweta górna 300 x 220 +/-2 cm przylepna, długość przylepca 130 cm
* 1 x serweta do operacji biodra 230 x 305+/-2 cm ze wzmocnieniem chłonnym 70 x 100 +/- 2 cm,   
  z wycięciem U 15 x 117 cm zaopatrzonym w taśmy lepne, które umożliwiają trójstopniową aplikacje na pacjencie i obejmują precyzyjnie zaokrąglenia wycięcia U Serwety okrywające pacjenta, wykonane z chłonnego (na całej powierzchni) bilaminatu o niskiej gramaturze max. 58 g/m2   
  i wysokiej odporności przenikanie płynów > 175 cm H2O. Obszar wzmocnienia bez wiskozy   
  i celulozy. W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości 5 cm zabezpieczającymi część lepną serwet pozwalające w rękawicach odkryć część lepną do aplikacji serwet na pacjencie.

Zestaw pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Zestawy zbiorczo pakowane w worek foliowy, następnie karton. Sterylizacja EO. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy PN13795. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 91 – dotyczy pakietu 9, poz.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego obłożenia do zabiegów na kończynie   
o następującym składzie:

* 2 x serweta na stolik narzędziowy min. 150 x 190 cm, wzmocnienie 74 x 190 cm
* 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 142 cm ortopedyczna
* 2 x ręczniki chłonne z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem 30 x 20 cm
* 1 x osłona na kończynę 37 x 72 +/-1 cm
* 2 x taśma przylepna 9 x 50 cm
* 1 x serweta do operacji kończyny 220 x 295 x 335 +/-1 cm w kształcie litery T (z obłożeniem ramion stołu), z samouszczelniającym się otworem Ø 6 cm, ze wzmocnieniem 80 x 115 +/-3 cm, ze zintegrowanymi dwoma podwójnymi organizatorami przewodów, wykonana z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze max. 58g/m2, wysokiej odporności na penetracje płynów (>175 cm H2O). Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 92 – dotyczy pakietu 9, poz.4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego obłożenia do zabiegów ręki/stopy o następującym składzie:

* 1 x serweta na stolik narzędziowy min. 152 x 190 cm z folii PE, z wzmocnieniem chłonnym
* 1 x serweta na stolik Mayo min. 80 x 145 cm
* 1 x taśma lepna 10 x 50 cm
* 1 x serweta do operacji kończyny 221 x 328 cm, z elastycznym, samouszczelniającym się otworem Ø 4 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 67 x 140 wokół otworu, 4 zintegrowane organizatory przewodów typu rzep. Serweta wykonana z wielowarstwowej włókniny polipropylenowej typu SMMMS o gramaturze 43 g/m2, w strefie krytycznej ze wzmocnieniem chłonnym z laminatu,   
  o łącznej gramaturze min.115 g/m2, odpornym na penetrację płynów (min. 200 cm H2O). Serweta dobrze układająca się na pacjencie, w części niekrytycznej „oddychająca”, paroprzepuszczalna. Zestaw zgodny z normą EN 13795-1,2,3 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę   
  z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety zawierają dodatkowo kod EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.
* 1xserweta 145 x 193 cm wykonana z bilaminatu o gramaturze max. 58 g/m2, odpornego na penetracje płynów >175 cm H2O, sterylna, pakowana osobno

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 93 – dotyczy pakietu 10 poz.1**

Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do artroskopii barku o następującym składzie:

* 1 x serweta na stolik narzędziowy 160 x 240 cm z folii PE 90 μm ze wzmocnieniem**.**
* 1 x serweta ortopedyczna na stolik Mayo 80 x 145 cm z foli PE, ze wzmocnieniem 100 x 75 cm,
* 3 x serweta przylepna 90 x 75 cm dwuwarstwowa,
* 1 x osłona na kończynę 20 x 96 cm,
* 2 x taśma przylepna 9 x 50 cm
* 2 x organizator przewodów typu rzep 2,5 x 23 cm,
* 1 x serweta do barku 411 x 262 cm z elastycznym otworem w kształcie gruszki 14x14 cm, ze zintegrowana torbą na płyny oraz dwoma organizatorami przewodów typu rzep wykonana   
  z chłonnego laminatu trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze 66 g/m2, pozbawionego pylących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy. Materiał odporny na rozrywanie na mokro/sucho (min. 190kPa).

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie   
w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 94 – dotyczy pakietu 10 poz.2**

Prosimy o dopuszczenie sterylnej serwety 2-warstwowej o gramaturze min. 57 g/m2 w rozmiarze 145 cm x 193 cm.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 95 – dotyczy pakietu 11 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie sterylnego pokrowca w kształcie prostokąta o szer. 91 cm i wys. 71 cm, wykonanego z przezroczystej folii PE o grubości 40 μm i gramaturze min. 36 g/m2, wykończonego elastyczną, zieloną lamówką spełniającego wymogi normy Europejskiej normy EN13795 oraz ISO13485.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 96 – dotyczy pakietu 11 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie sterylnego pokrowca na przewody 18 x 250 z mocnej folii PE (50μ, gramatura 46g/m²) z perforowaną końcówka zwężającą się, złożonego teleskopowo, z taśmą lepną do mocowania oraz z kartonikiem ułatwiającym aplikację spełniającego wymogi normy Europejskiej normy EN13795 oraz ISO13485.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 97 – dotyczy pakietu 11 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie sterylnej osłony na kończynę 36,5 x 72 cm z chłonnego bilaminatu polipropylenowo polietylenowego o gr 58g/m² o odporności na penetrację płynów > 178 H20, odporności na rozerwanie na sucho 145kPa pakowane z taśmą lepną 9 x 50 cm do fiksacji spełniającej wysokie wymagania Wg normy EN 13795.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 98 – dotyczy pakietu 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków  kompatybilnych z glukometrem Ixell, które nie potrzebują kodowania - funkacja „Auto Coding”  przez co rozumiemy, że  kodowanie nie może  odbywa się za pomocą  tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w  których kodowania dokonuje się za pomocą  przycisku kodującego, nawet jeśli można zakodować  go na jeden kod; objętość krwi wynosi 0,7µl;kalibrowany do osocza;pomiar metodą biosensoryczną; zakres pomiaru 20-600 mg/dl (Zalecenia PTD na 2010 rok definiujące hipoglikemię u pacjentów chorujących na cukrzycę – są to wartości zaczynające się poniżej 55mg/dl, od tego momentu rozpoznajemy hipoglikemię u pacjenta, zatem zakres pomiaru glukometru zaczynający od 20mg/dl jest wystarczający aby zdiagnozować hipoglikemię.  W przypadkach kiedy wartości glikemii wynoszą poniżej zakresu na ekranie glukometru pojawia się odpowiedni komunikat – Lo, który z klinicznego punktu widzenia jest wystarczający aby podjąć odpowiednie do sytuacji działania, ponieważ oznacza patologicznie niskie wartości glikemii.);funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia - podstawa małego palca, podstawa kciuka, przedramię, ramię, łydka, udo);część paska testowego na zewnątrz z automaty czny wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres hematokrytu 35-55%, wykorzystany enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nie interferujący min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem,  kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną;  minimalizacja zafałszowań pomiaru, spełniający normy ISO 15197 oraz zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego; 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke’a, oraz 100% wyników z AST mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke’a; zakres temperatury otoczenia to 4°C - 40°C,

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza paski, pod warunkiem, że każdy z testów paskowych jest zapakowany pojedynczo. Pozostałe warunki, dotyczące jakości badania to: kapilara glukometru zasysająca krew na szczycie paska, zakres pomiaru 20-500 mg/dL lub szerszy, zakres hematokrytu 27-66% lub szerszy. (odp. na pyt.190)**

**Pytanie 99 – dotyczy pakietu** **14, poz. 1**

Informujemy, że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN IS0 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8.  Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać.  W związku z powyższym we wszystkich postepowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17 r. zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

1. glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
2. dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
3. potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197:2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 100 – dotyczy pakietu 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 101 – dotyczy pakietu 14, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza glukometr z zakresem hematokrytu 27-66% lub szerszym (odp. na pyt.190)**

**Pytanie 102 – dotyczy pakietu 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca krew znajdowała się na szczycie paska testowego?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wymaga (równoważność z opisanymi paskami).**

**Pytanie 103 – dotyczy pakietu 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby paski zawierały enzym GOD, który nie interferuję m.in. z ksylozą, fruktozą, maltozą, paracetamolem?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 104 – dotyczy pakietu 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o wysokiej temperaturze przechowywania 4°C - 40°C? W przypadku zbliżającego się okresu letniego, paski przewożone w karatekach pogotowia mogą zostać wystawione na wysoką temperaturę, co w konsekwencji może spowodować ich uszkodzenie oraz błędny pomiar.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 105 – dotyczy pakietu 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu.  Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku   
z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 106 – dotyczy pakietu 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga glukometr z dożywotnią gwarancją?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 107 – dotyczy pakietu 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który posiada pamięć minimum 450 pomiarów?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 108 – dotyczy pakietu 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych do 3 rodzajów glukometrów, które to zostały zgłoszone do Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych lub zostało wysłane powiadomienie do URPM.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 109 – dotyczy pakietu 14**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych pakowanych zbiorczo (op. x 50 pasków testowych) przy czy paski mogą być dotykane na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania ze względu na powłokę zabezpieczającą, którą pokryta jest powierzchnia paska? Prosimy o uwzględnienie faktu, że używanie pasków pakowanych pojedynczo, stosowanych obecnie przez Zamawiającego wydłuża i utrudnia pracę personelu Zamawiającego, gdyż w czasie stosowania tego samego glukometru u wielu pacjentów konieczne jest każdorazowe odpakowywanie paska z folii zabezpieczającej przed wykonaniem pomiaru (przy czym pasek taki nie jest w żaden sposób chroniony przed działaniem czynników zewnętrznych). Użycie takich pasków nie chroni również przed transmisją zakażeń, gdyż są one przeznaczone do pracy z glukometrem pozbawionym wyrzutnika paska, co sprawia, że zużyte, zabrudzone krwią paski muszą być wyciągane z glukometru manualnie. Czy wobec powyższego Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków pakowanych zbiorczo, przeznaczonych do pracy z glukometrem wyposażonym w funkcję wyrzutu paska, zapewniającą jego bezdotykowe usuwanie?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 110 – dotyczy pakietu 14**

Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności oferowanego produktu zamiennego   
z uwzględnieniem minimalnych parametrów technicznych, które musi spełniać produkt równoważny. Nie istnieją identyczne modele pasków testowych do glukometrów, w związku z czym wnosimy   
o sprecyzowanie wymogów.

**ODPOWIEDŹ: Prosimy o testy paskowe do glukometrów o parametrach nie gorszych od dotąd stosowanych Optium Neo H oraz glukometrów H+. Dodatkowe warunki do spełnienia w nowym opisie przedmiotu zamówienia – odpowiedź na pytanie 190.**

**Pytanie 111 – dotyczy pakietu 14**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 112 – dotyczy pakietu 14**

Czy Zamawiający wymaga, aby zastosowanie oferowanych pasków testowych do glukometrów nie było ograniczone tylko do takich pacjentów, u których stężenie ksylozy we krwi wynosi ≤10mg/dl? Podobne stężenie może występować w przypadku spożywania/ stosowania produktów zawierających ksylozę, np. leków. W czasie wykonywania testu wchłaniania ksylozy stężenie tego cukru we krwi osiąga wartość wynoszącą ok. 35 mg/dl.

**ODPOWIEDŹ: Prosimy o testy paskowe do glukometrów o parametrach nie gorszych od dotąd stosowanych Optium Neo H oraz glukometrów H+. Dodatkowe warunki do spełnienia w nowym opisie przedmiotu zamówienia – odpowiedź na pytanie 190.**

**Pytanie 113 – dotyczy pakietu 14**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza paski testowe do stosowania w temperaturze pokojowej.**

**Pytanie 114 – dotyczy pakietu 14**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w zakresie Pakietu 14 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 115 – dotyczy pakietu 7, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45 x 45 cm?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 116 – dotyczy pakietu 7, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stolik Mayo w rozmiarze 80 x 140 cm?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 117 – dotyczy pakietu 7, pozycja 8-13**

Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch wykonany z 3 warstwowej włókniny typu SMS?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków.**

**Pytanie 118 – dotyczy pakietu 7, pozycja 8, 11**

Czy Zamawiający dopuści długość rękawa w fartuchu 60cm (+/-2 cm)?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 119 – dotyczy pakietu 7, pozycja 9, 12**

Czy Zamawiający dopuści długość rękawa w fartuchu 61cm (+/-2 cm)?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 120 – dotyczy pakietu 7, pozycja 10, 13**

Czy Zamawiający dopuści długość rękawa w fartuchu 62cm (+/-2 cm)?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 121 – dotyczy pakietu 7, pozycja 10, 13**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o długości 138cm (+/-3 cm)?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 122 – dotyczy pakietu 8, pozycja 1-3**

Czy Zamawiający dopuści folię o grubości 0,03 mm wykonaną z poliuretanu?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 123 – dotyczy pakietu 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści folię o wymiarach całkowitych 15 cm x 28 cm, rozmiar części klejącej 15 cm x 22 cm?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 124 – dotyczy pakietu 8, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści folię o wymiarach całkowitych 40 cm x 42 cm, rozmiar części klejącej 40cm x 36cm?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 125 – dotyczy pakietu 8, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści folię o wymiarach całkowitych 55 cm x 45 cm, rozmiar części klejącej 49 cm x 45 cm?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 126 – dotyczy pakietu 8, pozycja 4-6**

Czy Zamawiający dopuści folię wykonaną z poliuretanu?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 127 – dotyczy pakietu 8, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści folię o wymiarach całkowitych 15 cm x 26 cm, rozmiar części klejącej 15 cm x 20 cm?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 128 – dotyczy pakietu 8, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści folię o wymiarach całkowitych 42 cm x 44 cm, rozmiar części klejącej 42 cm x 36 cm?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 129 – dotyczy pakietu 8, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści folię o wymiarach całkowitych 60 cm x 52 cm, rozmiar części klejącej 60 cm x 46 cm?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 130 – dotyczy pakietu 9, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do operacji biodra z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m2 w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m2, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m2. Skład zestawu:

* 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm
* 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
* 1 x serweta samoprzylepna 230 cm x 260 cm, z wycięciem "U" o wymiarach 20 cm x 100 cm
* 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150 cm x 240 cm
* 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180 cm x 180 cm
* 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75 cm x 90 cm
* 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 30 cm x 120 cm
* 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
* 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
* 1 x bandaż elastyczny o wymiarach 10 cm x 450 cm

Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H2O. Spełnia wymagania wg normy EN 13795-1,2,3 na wysokim poziomie.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 131 – dotyczy pakietu 9, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do zabiegów na kończynie wykonane z chłonnego   
i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m2 w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m2, zintegrowane z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m2. Skład zestawu:

* 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm
* 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
* 1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 300 cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 50 cm
* 1 x serweta nieprzylepna o wymiarach 150 cm x 190 cm.
* 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm
* 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
* 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 132 – dotyczy pakietu 9, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do zabiegów ręki/stopy wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m2, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m2, zintegrowane z organizatorami przewodów. Skład zestawu:

* 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm
* 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
* 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 300 cm z otworem samouszczelniającym się   
  o średnicy 3,5 cm
* 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm wykonana z chłonnego   
  i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m2
* 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
* 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 133 – dotyczy pakietu 11, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na aparaturę wykonany z transparentnej folii PE o grubości 0,065 mm i gramaturze 65g/m2, ściągnięty gumką?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków.**

**Pytanie 134 – dotyczy pakietu 11, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na przewody wykonany z transparentnej folii PE o grubości 0,05 mm i gramaturze 50g/m2, złożony teleskopowo, z perforacją i dwoma taśmami lepnymi?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków.**

**Pytanie 135 – dotyczy pakietu 11, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści sterylną osłonę na kończyny o wymiarach 30 x 80 cm wykonaną z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m2, nieprzemakalność 188 cm H2O, wytrzymałość na rozerwanie na sucho 108 kPa. W komplecie z jedną taśmą samoprzylepną 10 x 50 cm?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 136 – dotyczy pakietu 24, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści igły do akupunktury w rozmiarze 0,25 x 50 mm (każda igła pakowana osobno z prowadnicą) opakowanie 100 szt.?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 137 – dotyczy pakietu 24, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści igły do akupunktury w rozmiarze 0,25x60mm (igły pakowane po 10 szt.   
z prowadnicą) opakowanie zbiorcze 1000 szt?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 138 – dotyczy pakietu 28**

Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 139 – dotyczy pakietu 28, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji kręgosłupa szyjnego o składzie:

* 1 x serweta na stół narzędziowy min. 2-warstwowa na całej powierzchni min.190 x 150 cm (owinięcie zestawu),
* 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 140 cm (zamiast 78 x 145 cm),
* 1 x serweta przylepna min. 2-warstwowa min.240 x 150 cm wzmocniona,
* 1 x serweta przylepna min.2-warstwowa min. 175 x 170 cm wzmocniona,
* 2 x serweta przylepna min. 2-warstwowa min.90 x 75 cm wzmocniona,
* 1 x kieszeń przylepna 30 x 40 cm (zamiast 35 x 40 cm) foliowa,
* 1 x fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu min. SMS o gramaturze min. 35 g/m2; szwy ultradźwiękowe, poły zachodzące na siebie, rękawy zakończone elastycznym poliestrowym mankietem, wiązany na troki łączone kartonikiem ("sterylne plecy") zapinany przy szyi na rzep lub taśmą lepną, bardzo niski poziom pylenia, długość min. 130 cm,
* 2 x fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu min. SMS o gramaturze min. 35 g/m2; szwy ultradźwiękowe, poły zachodzące na siebie, rękawy zakończone elastycznym poliestrowym mankietem, wiązany na troki łączone kartonikiem ("sterylne plecy") zapinany przy szyi na rzep lub taśmą lepną, bardzo niski poziom pylenia, długość min. 145 cm,
* 1 x ostrze do skalpela nr 10,
* 1 x ostrze do skalpela nr 11,
* 1 x folia chirurgiczna 14 x 25 cm (zamiast 26 x 15 cm),
* 1 x strzykawka luer 20 ml, 3 częściowa (zamiast 2 częściowa),
* 3x ręcznik celulozowy 30 x 30 cm (zamiast 30 x 33 cm),
* 2 x osłona na sprzęt okrągła lub prostokątna, ściągnięta gumką, w rozmiarze 85 x 85 cm (zamiast śr. ok. 90 cm, dł. ok.75 cm),
* 20 x kompres z gazy RTG 10 x 10 cm, 16 warstw 17 nitek,
* 5 x tupfer z gazy min. 40x50 cm, 20 nitek,
* 2 x taśma przylepna min.9 x 49 cm,
* 1 x kompres z włókniny 10 x 10 cm z nacięciem „Y”, 4- 6 warstw,
* 1 x kabel koagulacji monopolarnej czynnej z nożem płaskim, wejście na 1 bolec, 320 cm, dołączony osobno do zestawu
* 1 x czyścik do koagulacji 5 x 5 cm, przylepny,
* 1 x dren do ssaka 24CH, dł. 300 cm (zamiast 350 cm),
* 1 x końcówka do ssaka Yankauer 21CH (zamiast 12 Ch), 250-280 mm, z 4 otworami,
* po 1 x para rękawic chirurgicznych- lateksowe, bezpudrowe rozm. 7, 7,5, 8,
* 1x miska 500 ml,
* 2 x serweta chłonna 30 x 30 cm (zamiast min. 30x40 cm).

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 140 – dotyczy pakietu 28, poz. 2**

Czy zamawiający dopuści zestaw do operacji dysku o składzie:

* 1 x serweta na stół narzędziowy min. 2-warstwowa na całej powierzchni min.190 x 150 cm (owinięcie zestawu),
* 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 140 cm (zamiast min. 78 x 145 cm),
* 1 x serweta przylepna min. 2-warstwowa min. 240 x 150 cm wzmocniona,
* 1 x serweta przylepna min.2-warstwowa min. 175 x 170 cm wzmocniona,
* 2 x serweta przylepna min. 2-warstwowa min.90 x 75 cm wzmocniona,
* 1 x kieszeń przylepna foliowa 30 x 40 cm (zamiast min. 35 x 40 cm),
* 1 x fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu min. SMS o gramaturze min. 35 g/m2; szwy ultradźwiękowe, poły zachodzące na siebie, rękawy zakończone elastycznym poliestrowym mankietem, wiązany na troki łączone kartonikiem ("sterylne plecy") zapinany przy szyi na rzep lub taśmą lepną, bardzo niski poziom pylenia, długość min. 130 cm,
* 2 x fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu min. SMS o gramaturze min. 35 g/m2; szwy ultradźwiękowe, poły zachodzące na siebie, rękawy zakończone elastycznym poliestrowym mankietem, wiązany na troki łączone kartonikiem ("sterylne plecy") zapinany przy szyi na rzep lub taśmą lepną, bardzo niski poziom pylenia, długość min. 145 cm,
* 1 x ostrze do skalpela nr 10,
* 1 x ostrze do skalpela nr 11,
* 1 x strzykawka luer 20 ml, 3 częściowa,
* 3 x ręcznik celulozowy 30 x 30 cm (zamiast min. 30 x 33 cm),
* 20 x kompres z gazy RTG 10 x 10 cm, 16 warstw 17 nitek,
* 4 x tupfer z gazy min. 40x50 cm, 20 nitek,
* 2 x taśma przylepna min.9 x49 cm,
* 2 x osłona na sprzęt okrągła lub prostokątna, ściągnięta gumką, 85 x 85 cm (zamiast śr. ok. 90 cm, dł. ok.75 cm),
* 1 x kabel koagulacji monopolarnej czynnej z nożem płaskim, wejście na 1 bolec, 320 cm, dołączony osobno do zestawu
* 1 x dren do ssaka CH30 (zamiast 30Ch/21Ch F/F), 300 cm (zamiast 350 cm)
* 1 x igła iniekcyjna bezpieczna 0,8 x 40 mm,
* 1 x igła iniekcyjna bezpieczna 1,2 x 40 mm,
* 2 x serweta chłonna 30 30 cm (zamiast min. 30 x 40 cm),
* po 1 x para rękawic chirurgicznych- lateksowe bezpudrowe rozm. 7, 7,5, 8,
* 1x miska 500 ml

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 141 – dotyczy pakietu 28, poz. 3**

Czy zamawiający dopuści zestaw do stabilizacji kręgosłupa o składzie:

* 1 x serweta na stół narzędziowy min.2-warstwowa na całej powierzchni min.190 x 150 cm (owinięcie zestawu),
* 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 140 cm (zamiast min.78 x 145 cm),
* 1 x serweta przylepna min. 2-warstwowa min.240 x 150 cm wzmocniona,
* 1 x serweta przylepna min.2-warstwowa min. 175 x 170 cm wzmocniona,
* 2 x serweta przylepna min. 2-warstwowa min.90 x 75 cm wzmocniona,
* 1 x kieszeń przylepna foliowa 30 x 40 cm (zamiast min. 35 x 40 cm),
* 1 x fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu min. SMS o gramaturze min. 35 g/m2; szwy ultradźwiękowe, poły zachodzące na siebie, rękawy zakończone elastycznym poliestrowym mankietem, wiązany na troki łączone kartonikiem ("sterylne plecy") zapinany przy szyi na rzep lub taśmą lepną, bardzo niski poziom pylenia, długość min. 130 cm,
* 2 x fartuch chirurgiczny opisany jak powyżej o długości min. 145 cm
* po 1 x para rękawic chirurgicznych- lateksowe, bezpudrowe rozm. 7, 7,5, 8,
* 1 x miska nerkowata 700 ml (zamiast 500 ml),
* 1 x ostrze do skalpela nr 10,
* 1 x ostrze do skalpela nr 11,
* 1 x folia chirurgiczna min. 26 x 30 cm,
* 1 x strzykawka luer 20 ml, 3-częściowa (zamiast 2 częściowa),
* 3 x ręcznik celulozowy 30 x 30 cm (zamiast min. 30 x 33 cm),
* 1 x uchwyt rzepowy do kabli 2 x 22 cm (zamiast min. 2 x 23 cm),
* 40 x kompres z gazy RTG 10 x 10 cm, 16 warstw 17 nitek,
* 4 x tupfer z gazy min. 40 x 50 cm, 20 nitek,
* 2 x taśma przylepna min.9 x 49 cm,
* 2 x osłona na sprzęt okrągła lub prostokątna, ściągnięta gumką, 85 x 85 cm (zamiast śr. ok. 90 cm, dł. ok.75 cm),
* 1 x kabel koagulacji monopolarnej czynnej z nożem płaskim, wejście na 1 bolec, 320 cm, dołączony osobno do zestawu
* 1 x czyścik do koagulacji 5 x 5 cm, przylepny,
* 1 x miska nerkowata min.500 ml,
* 1 x końcówka do ssaka Yankauer 21CH (zamiast 18 Ch), 260 mm (zamiast 250 mm), z 4 otworami i okrągłą końcówką,
* 1 x dren do ssaka 30CH, dł. 300 cm (zamiast 30 Ch/21 Ch, 350 cm, F/F),
* 2 x serweta chłonna 30 x 30 cm (zamiast min. 30 x 40 cm),
* 1x miska 500 ml

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 142 – dotyczy pakietu 2 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic posiadających grubość na palcach 0,23-0,24 mm. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 143 – dotyczy pakietu 3 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic posiadających poziom protein < 30 μg/g oraz przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 144 – dotyczy pakietu 3 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 oraz o grubości rękawicy na palcu wynoszącej 0,22 mm. Pozostałe wymagania zgodnie   
z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 145 – dotyczy pakietu 3 poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic posiadających poziom protein < 30 μg/g oraz przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 146 – dotyczy pakietu 3 poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic posiadających w kolorze ciemnoniebieskim, których maksymalny poziom protein wynosi 17 μg/g oraz przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 147 – dotyczy pakietu 9 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości zestawu uniwersalnego wzmocnionego, zgodnego z opisem:

jałowy zestaw chirurgiczny uniwersalny wzmocniony - wykonany z chłonnego laminatu polietylenu   
i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m² (PP 27 g/m2 + klej 5 g/m2 + PE 30g/m2), wzmocnionego włókniną typu Spunlace o gramaturze min. 70g/m². Odporność na przenikanie cieczy – min. 200 cm H₂O. Chłonność w strefie krytycznej – min. 900%.

Skład:

* 1 osłona na stolik Mayo o min. wym. 80 x 145 cm
* 1 górna samoprzylepna serweta wzmocniona o wym. 150 x 240 cm (wzmocnienie min. 50 x 75 cm)
* 1 dolna serweta samoprzylepna wzmocniona o wym. 175 x 200 cm (wzmocnienie min. 50 x 75 cm)
* 2 boczne serwety samoprzylepne wzmocnione o wym. 75 x 90 cm (wzmocnienie min. 45 x 60 cm)
* 1 taśma samoprzylepna wykonana z włókniny Spunlace 9 x 50 cm
* 4 ręczniki 30 x 40 cm
* Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140 x 190 cm.

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnętrznie workiem z folii PE. Na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji. Do oferty dołączone dokumenty wydane przez producenta wyrobu potwierdzające zgodność parametrów oferowanych sterylnych zestawów serwet z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 148 – dotyczy pakietu 9 poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości sterylnego obłożenia do chirurgii biodra, zgodnego z opisem:

jałowy zestaw do chirurgii biodra - wykonany z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m² (PP 27 g/m2 + klej 5 g/m2 + PE 30g/m2), wzmocnionego włókniną typu Spunlace o gramaturze min. 70g/m². Odporność materiału na przenikanie cieczy – min. 200 cm H₂. Chłonność w strefie krytycznej – min. 900%.

Skład:

* 1 osłona na stolik Mayo o wym. 80 x 145 cm
* 1 serweta wzmocniona o wym. 200 x 26 0cm z samoprzylepnym wycięciem w kształcie "U" 7 x 95 cm (wzmocnienie min. 150 x 160 cm)
* 1 serweta samoprzylepna o wym. 180 x 300 cm
* 1 serweta o wym. 150 x 150 cm
* 1 serweta o wym. 75 x 90cm
* 1 osłona na kończynę o wym. 35 x 120 cm
* 2 taśmy samoprzylepne wykonane z włókniny typu Spunlace 9 x 50 cm
* 4 ręczniki 30 x 40 cm
* Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140 x 190 cm.

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier” posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone jest dodatkowo wewnętrznie workiem z folii PE. Na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji. Do oferty dołączone dokumenty wydane przez producenta wyrobu potwierdzające zgodność parametrów oferowanych sterylnych zestawów serwet   
z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 149 – dotyczy pakietu 9 poz. 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości sterylnego obłożenia do zabiegów na kończynie, zgodnego z opisem:

jałowy zestaw chirurgiczny do chirurgii kończyny dolnej - wykonany z chłonnego laminatu polietylenu   
i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m² wzmocnionego włókniną typu Spunlace o gramaturze min. 70g/m². Odporność materiału na przenikanie cieczy – min. 200 cm H₂O. Chłonność w strefie krytycznej – min. 900%.

Skład:

* 1 czerwona osłona na stolik Mayo o wym. 80 x 145 cm
* 1 serweta główna wzmocniona o wym. 200 x 320 cm z samouszczelniającym się owalnym otworem 5x7 cm, z uchwytem typu „rzep” do mocowania przewodów i drenów
* 1 serweta o wym. 150 x 150 cm
* 1 osłona na kończynę o wym. 35 x 80 cm
* 2 taśmy samoprzylepne wykonane z włókniny typu Spunlace 9 x 50 cm
* 2 ręczniki 30 x 40 cm
* Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140 x 190 cm z folii polietylenowej o grubości min. 5 μm wzmocnionej włókniną polipropylenową na min. pow. 75 x 190 cm.

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnętrznie workiem z folii PE. Na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji. Do oferty dołączone dokumenty wydane przez producenta wyrobu potwierdzające zgodność parametrów oferowanych sterylnych zestawów serwet z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 150 – dotyczy pakietu 9 poz. 4**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości sterylnego obłożenia do zabiegów ręki/stopy, zgodnego z opisem:

jałowy zestaw do chirurgii dłoni/ stopy - wykonany z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m² wzmocnionego włókniną typu Spunlace   
o gramaturze min. 70g/m² Odporność materiału na przenikanie cieczy – min. 200 cm H₂O. Chłonność w strefie krytycznej – min. 900%.

Skład:

* 1 osłona na stolik Mayo o wym. 80 x 145 cm
* 1 serweta wzmocniona do chirurgii dłoni/stopy o wym. 220 x 320 cm z elastycznym otworem   
  o średnicy 3 cm (wzmocnienie 150 x 150 cm)
* 2 ręczniki 30 x 40 cm
* Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140 x 190 cm.

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone ma być dodatkowo wewnętrznie workiem z folii PE. Na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji. Do oferty dołączone dokumenty wydane przez producenta wyrobu potwierdzające zgodność parametrów oferowanych sterylnych zestawów serwet   
z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 151 – dotyczy** **wzoru umowy §1 ust. 5**

Wnosimy o wykreślenie § 1 ust. 5 projektu umowy.

UZASADNIENIE:Zgodnie z art. 552 ustawy Kodeks Cywilny w zw. z art. 139 ust. 1 ustawy Praw Zamówień Publicznych celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi ***lex specialis*** w stosunku do art. 490 KC (*S. Buczkowski*, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; *C. Żuławska*, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; *Z. Gawlik*, w: *Kidyba*, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; *Z. Banaszczyk*, w: *Pietrzykowski*, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; *J. Jezioro*, w: *Gniewek, Machnikowski*, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę. W razie opóźnień w zapłacie Wykonawca jest uprawniony do naliczania odsetek zgodnie z art. 8 ust. 1 ustawy   
z dnia 8.03.2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych   
(§4 ust. 7).**

**Pytanie 152 – dotyczy wzoru umowy §1 ust. 6**

Wnosimy o modyfikację § 1 ust. 6 projektu umowy poprzez dostosowanie jego treści do obowiązujących przepisów prawa a w szczególności **rozporządzeni rady ministrów** z dnia 21 marca 2020 roku   
**w sprawie ustanowienia określonych ograniczeń i nakazów i zakazów w związku z wystąpieniem stanu epidemii** (Dz. I. 2020 nr 566)

***ODPOWIEDŹ: Zamawiający modyfikuje treść §1 ust 6, 7, 8 w następujący sposób:***

***„6. \*) W cenie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w § 1 ust. 1 [pakiety 1, 4-6, 9-10, 13-15, 18-20, 23-28] Dostawca uwzględnił koszt przeszkolenia personelu – osób wskazanych przez Zamawiającego. Szkolenie odbędzie się na żądanie Zamawiającego, w terminie 30 dni od daty przedstawienia żądania. Zamawiający dopuszcza możliwość zorganizowania szkolenia online. Szkolenia obejmować będą wyłącznie zakres wiedzy merytorycznej związanej z użyciem produktów, które Dostawca dostarczy w ramach niniejszej umowy. Harmonogram szkoleń oraz ich zakres opracuje i przedstawi Dostawca. Zamawiający dokona wyboru osób uczestniczących w szkoleniu spośród swego personelu. Wszystkie szkolenia Dostawca przeprowadzi w języku polskim, zapewniając na swój koszt wszystkie niezbędne do realizacji szkolenia materiały. W przypadku, gdyby szkolenie nie będzie miało charakteru „on line” zostanie ono przeprowadzone w siedzibie Zamawiającego, a jego zakończenie potwierdzone będzie protokołem, sporządzonym oddzielnie dla każdej szkolonej grupy, w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron (protokół stanowi załącznik nr 2 do umowy).***

1. ***\*) W zakresie realizacji zakupów w pakiecie 14 Dostawca zapewni Zamawiającemu odpowiednią ilość urządzeń tzn. 40 szt. kompatybilnych glukometrów, a ponadto Dostawca zobowiązuje się:***
2. ***przekazać urządzenia o których mowa powyżej nie później niż przy pierwszej dostawie towaru wraz z dokumentacją urządzeń (np. zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych, karta gwarancyjna i instrukcja obsługi), w języku polskim. Wydanie urządzeń nastąpi na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego, którego wzór stanowi Załącznik nr 2 do niniejszej umowy;***
3. ***przekazać urządzenia o których mowa powyżej Zamawiającemu do używania w stanie nowym i w pełni przydatnym do użytkowania zgodnie z przeznaczeniem (z zastrzeżeniem sytuacji, w której Dostawca przekazał te urządzenia do używania Zamawiającemu na mocy dotychczas obowiązującej umowy), wolne od wad fizycznych i prawnych oraz spełniające wymogi określone w odrębnych, odnoszących się dla tego typu urządzeń, przepisach;***
4. ***do udzielenia gwarancji, że urządzenia są wolne od wad oraz posiadają wymagane prawem świadectwa, pozwolenia, certyfikaty itp.;***
5. ***do udzielenia gwarancji jakości dotyczącej zapewnienia funkcjonalności wynikających   
   z przeznaczenia urządzeń - gwarancja powinna obejmować cały okres obowiązywania umowy;***
6. ***do dokonywania bezpłatnych przeglądów urządzeń zgodnie z zaleceniami ich producenta;***
7. ***w okresie trwania niniejszej umowy, do bezpłatnego usuwania usterek wynikających   
   z przyczyn tkwiących w urządzeniach, w tym także do bezpłatnej wymiany wadliwych części i podzespołów. Dostawca zapewnia usunięcie usterek do 60 godzin przypadających w dni robocze od chwili zgłoszenia przez Zamawiającego usterek   
   w urządzeniach, faksem na nr ………………………. lub pocztą elektroniczną e-mail ………………………………………………………… W sytuacji, gdy dochowanie tego terminu jest niemożliwe Dostawca zobowiązuje się do wymiany urządzeń na tożsame   
   z urządzeniami przekazanymi Zamawiającemu w terminie nie dłuższym niż 4 dni od daty zgłoszenia awarii;***
8. ***po dwukrotnej naprawie tego samego elementu urządzenia do wymiany urządzenia na tożsame lub nowsze o nie gorszej funkcjonalności i parametrach;***
9. ***do przeprowadzenia szkolenia pracowników Zamawiającego (do 15 osób) w zakresie obsługi dostarczonych urządzeń (Szkolenie odbędzie się na żądanie Zamawiającego,   
   w dniu pierwszej dostawy glukometrów) - Zamawiający dopuszcza możliwość zorganizowania szkolenia online;***
10. ***po zakończeniu umowy Dostawca zobowiązany jest do odbioru urządzeń. Odbiór winien nastąpić w terminie 7 dni od końca okresu, w którym umowa niniejsza obowiązywała   
    z zastrzeżeniem postanowień niniejszej umowy, po wcześniejszym uzgodnieniu dokładnego terminu i sposobu odbioru z Zamawiającym. Odbiór urządzeń następuje za protokołem zdawczo-odbiorczym stanowiącym załącznik nr 2 do niniejszej umowy.***
11. ***\*) W zakresie realizacji zakupów w pakiecie 25 w poz. 1-10 Dostawca zapewni Zamawiającemu 1 szt. urządzenia do leczenia podciśnieniowego przy użyciu towarów opisanych w pakiecie nr 25 w poz. 1-10, a ponadto Dostawca zobowiązuje się:***
12. ***dostarczyć urządzenie Zamawiającemu nie później niż 24 godziny od zgłoszenia zapotrzebowania na urządzenie (w uzasadnionych przypadkach i na okres wskazywany przez Zamawiającego) przesłanego faksem na nr …………………………. lub pocztą elektroniczną e-mail ………………………………………………. Zgłoszenie zapotrzebowania będzie określało konkretne miejsce dostarczenia urządzenia (oddział) Wydanie urządzenia nastąpi na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego przy pracowniku Apteki Szpitalnej.***
13. ***dostarczyć urządzenie Zamawiającemu w stanie w pełni przydatnym do użytkowania zgodnie z przeznaczeniem (co zostanie potwierdzone stosowanym oświadczeniem Użyczającego), wolne od wad fizycznych i prawnych oraz spełniające wymogi określone w odrębnych, odnoszących się dla tego typu urządzeń, przepisach oraz posiada wymagane prawem świadectwa, pozwolenia, certyfikaty itp.***
14. ***przeprowadzić szkolenie pracowników Zamawiającego (do 15 osób) w zakresie obsługi dostarczonego urządzenia (Szkolenie odbędzie się na żądanie Zamawiającego, w dniu dostarczenia urządzenia) - Zamawiający dopuszcza możliwość zorganizowania szkolenia online,***
15. ***do udzielenia gwarancji jakości urządzenia dotyczącej zapewnienia właściwości wynikających z przeznaczenia urządzenia.***
16. ***do wykonania bezpłatnego przeglądu przedmiotu użyczenia zgodnie z zaleceniami producenta.***
17. ***do bezpłatnego usuwania usterek wynikających z przyczyn tkwiących w urządzeniu,   
    w tym także do bezpłatnej wymiany wadliwych części i podzespołów.***
18. ***do naprawy urządzenia/wymiany urządzenia na sprawne w ciągu 24 godzin od zgłoszenia przez Zamawiającego usterek urządzenia, faksem na nr ……………………………. lub pocztą elektroniczną e-mail ……………………………………………….***
19. ***po zakończeniu używania urządzenia (Zamawiający powiadomi o tym fakcie Dostawcę, faksem na nr ……………………. lub pocztą elektroniczną e-mail ………………………………) do odbioru jego od Zamawiającego. Stan urządzenia winien być niepogorszony ponad ten wynikający z normalnego zużycia. Odbiór winien nastąpić w terminie 7 dni zgłoszenia zakończenia używania. Odbiór urządzenia następuje za protokołem zdawczo-odbiorczym. Zamawiający zobowiązuje się do używania urządzenia z należytą starannością, zgodnie z jego przeznaczeniem”.***

**Pytanie 153 – dotyczy wzoru umowy §2 ust. 3**

Wnosimy o modyfikację § 2 ust. 3 projektu umowy poprzez określenie, iż w przypadku, gdy terminy nim przewidziane upływają w dniu niebędącym dniem roboczym lub dniem ustawowo wolnym od pracy.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 154 – dotyczy wzoru umowy §3 ust. 6**

Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 6 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine:   
„z zastrzeżeniem ust. 4 pkt 3) w przypadku, którego zmiana następować będzie automatycznie z dniem wejścia w życie właściwych przepisów. Zmiana tak dla swojej ważności nie wymaga aneksu zawartego w formie pisemnej.”*

UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty   
w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia   
w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację. Zmiana VAT następuje automatycznie, Zamawiający, mając na uwagę organizację jego pracy i działań związanych z rozliczaniem umowy chce, aby zmiana ta znalazła swe potwierdzenie w aneksie do umowy.**

**Pytanie 155 – dotyczy wzoru umowy §3 ust. 7**

Wnosimy o dodanie do § 3 ust. 7 o treści: *„Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny   
w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi* w formie aneksu.”

UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie 156 – dotyczy wzoru umowy §4 ust. 8**

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 8 projektu umowy poprzez skróconego przewidzianego nim 14–nastodniowego terminu do 3 dni.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 157 – dotyczy wzoru umowy §5 ust. 3 pkt 2) lit. b)**

Wnosimy o doprecyzowanie zawartego w § 5 ust. 3 pkt 2) lit. b) projektu umowy „rażącego naruszenia obowiązków wynikających z niniejszej umowy”

UZASADNIENIE:Zgodnie z zaleceniami Komisji Europejskiej zawartymi w dokumencie „Zamówienia publiczne – porady dla osób odpowiedzialnych za udzielanie zamówień publicznych dotyczących unikania najczęstszych błędów popełnianych w projektach finansowanych z europejskiego funduszu strukturalnego i inwestycyjnych: (s. 38 i 39) „*Odpowiednio przygotowana specyfikacja powinna być łatwa do zrozumienia dla oferenta i dla zainteresowanych stron.*” Powyższe zalecenia należy stosować w każdym postępowaniu, nie tylko tych, które są realizowane z udziałem środków z POIŚ. (E. Grabowska-Szweicer, I. Granecka, P. Granecki *Postępowanie wykonawcy w zamówieniach publicznych. Komentarz praktyczny, tryby zamówieniowe, dokumenty przetargowe, postępowanie odwoławcze wyd. 1*, rok 2018, wydawnictwo C.H. Beck).

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Określenie z góry przypadków, które mogłyby być uznane za „rażące naruszenie obowiązków wynikających z niniejszej umowy”   
w umowie miałoby charakter kazuistyczny i nie objęłoby zapewne części przypadków, zważywszy na fakt, iż na ocenę tegoż „rażącego naruszenia” znaczenie mogą mieć okoliczności, które ujawnią się w przyszłości.**

**Pytanie 158 – dotyczy** **wzoru umowy §5 ust. 4**

Wnosimy o wykreślenie § 5 ust. 4 projektu umowy uprawniającego Zamawiającego do odstąpienia od umowy na podstawie przesłanek związanych z wystąpieniem wirusa SARS-CoV-2 i wywołanej nim choroby COVID-19.

UZASADNIENIE:

Zgodnie z art. 15r. ust. 5 ustawy z dnia 31 marca 2020 o zmieni ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanym nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. 2020 po. 568) „*okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, o których mowa w ust. 1, nie mogą stanowić samodzielnej podstawy do wykonania umownego prawa odstąpienia od umowy.”*

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę i w ślad za tym modyfikuje treść §5 poprzez wykreślenie ust. 4.**

**Pytanie 159 – dotyczy wzoru umowy §8 ust. 5**

Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 5 projektu umowy poprzez wydłużenie przewidzianego nim terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

UZASADNIENIE Zamawiający jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywania prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 160 – dotyczy wzoru umowy §9 ust. 1 pkt 1)**

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 pkt 1) projektu umowy poprzez określenie przewidzianej nim kary umownej poprzez obniżenie jej wysokości do wartości 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia.

UZASADNIENIE:Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy   
z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw ma dla Szpitala kluczowe znaczenie, a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Pytanie 161 – dotyczy wzoru umowy §9 ust. 1 pkt 2)**

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 pkt 2) projektu umowy poprzez wykreślenie z jego treści kary umownej w wysokości 10% oraz określenie, iż kara umowna przewidziana w pkt 1) naliczana będzie do czasu złożenia zamówienia u innego dostawcy.

UZASADNIENIE:Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy   
z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie   
w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany.**

**Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zmawiający nie może ponosić konsekwencji niedostarczenia zamówionej dostawy. Zapewnienie ciągłości   
i terminowości dostaw ma dla Szpitala kluczowe znaczenie, a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami. W związku z powyższym Zamawiający w przypadku niedostarczenia zamówionej dostawy w wymaganym terminie ma prawo dokonać zakupu   
u innego Dostawcy (całości zamówionego towaru bądź tylko jego części) jednak to wymaga dodatkowego nieplanowanego zaangażowania Zamawiającego i jego środków np. użycie samochodu, koszt paliwa itp. W związku z powyższym Zamawiający ma prawo doliczyć do kosztów zakupy 10 % z tytułu swoich kosztów.**

**Jeśli chodzi o karę umowną przewidzianą w §9 ust. pkt 1) to Zamawiający będzie ją naliczał do czasu otrzymania zamówionego towaru, a jeśli postanowi kupić niedostarczony towar bądź jego część u innego dostawcy to do czasu zakupu zamówionego towaru bądź jego części u innego dostawcy.**

**Pytanie 162 – dotyczy wzoru umowy §9 ust. 1 pkt 3)**

Wnosimy o wykreślenie § 9 ust. 1 pkt 3) projektu umowy.

UZASADNIENIE:Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy   
z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie   
w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**ODPOWIEDŹ:** **Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw ma dla Szpitala kluczowe znaczenie, a uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Pytanie 163 – dotyczy wzoru umowy §9 ust. 1 pkt 5)**

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 pkt 5) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do 25,00 zł za każdy dzień zwłoki.

UZASADNIENIE:umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie uważa przyjętego poziomu kar umownych za wygórowany. Brak wymaganych dokumentów (zgodnie z umową) niejednokrotnie wpływa na dezorganizację pracy w Szpitalu np. brak faktury powoduje niemożność wydawania towaru z magazynu a brak dokumentów takich jak np. certyfikaty zgodności może powodować konsekwencje finansowe dla Szpitala np. w przypadku żądania ich przez organ kontrolujący Szpital. W związku z powyższym naliczanie kary za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki jest zasadne.**

**Pytanie 164 – dotyczy wzoru umowy §9 ust. 1 pkt 6)**

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 pkt 6) projektu umowy poprzez określenie, iż kara umowna nim przewidziana naliczana będzie od wartości niezrealizowanej części umowy.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy   
z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

**ODPOWIEDŹ: Nie Zamawiający nie wyraża zgody. Odstąpienie od umowy na każdym etapie umowy rodzi dla Zamawiającego takie same konsekwencje. Zamawiający planuje postępowanie przetargowe z wyprzedzeniem a zapewnienie ciągłości i terminowości dostaw ma dla Szpitala kluczowe znaczenie, uchybienia w terminowości dostaw mogą nieść za sobą problemy związane z zapewnieniem ciągłości terapii pacjentów, co grozi poważnymi konsekwencjami.**

**Pytanie 165 – dotyczy** **wzoru umowy §12 ust. 2**

Wnosimy o modyfikację § 12 ust. 2 projektu umowy poprzez wykreślenie z jego treści „także”.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 166 – dotyczy pakietu 16, poz. 5**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 pozycja 5 dopuści również igłę dwuwklęsłą, ostrą, odwrotnie tnącą, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 167 – dotyczy pakietu 16 poz. 6**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 pozycja 6 dopuści również igłę dwuwklęsłą, ostrą, odwrotnie tnącą, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 168 – dotyczy pakietu 16, poz. 7**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 pozycja 7 dopuści również igłę odwrotnie tnącą dwuwklęsłą, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 169 – dotyczy pakietu 16, poz. 9**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 pozycja 9 dopuści również igłę ½ koła okrągła rozwarstwiająca, rozmiar 0, długość szwu 75 cm, fioletowy x 12 saszetek, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 170– dotyczy pakietu 16, poz. 13**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 pozycja 13 dopuści również igłę dwuwklęsłą, konwencjonalnie tnącą, ½ koła, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 171 – dotyczy pakietu 16, poz. 14**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 pozycja 14 dopuści nić 75 cm w kolorze czarnym, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 172 – dotyczy pakietu 16, poz. 15**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 pozycja 15 dopuści opakowanie konfekcjonowane po 36 saszetek z odpowiednim przeliczeniem?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 173 – dotyczy pakietu 16, poz. 17**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 pozycja 17 dopuści nić 45 cm w kolorze czarnym, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 174 – dotyczy pakietu 16, poz. 21**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 pozycja 21 dopuści również igłę okrągłą 8mm, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 175 – dotyczy pakietu 16, poz. 22**

Czy Zamawiający w związku z zakończeniem produkcji pozycji 22 w Pakiecie nr 16 wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji do oddzielnego pakietu?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 176 – dotyczy pakietu 16, poz. 22**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 pozycja 22 dopuści również igłę ½ koła okrągła, 26 mm, rozmiar nici 3/0, długość szwu 8 x 75cm czarny x 12 saszetek?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 177 – dotyczy pakietu 16, poz. 24**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 pozycja 24 dopuści opakowanie handlowe konfekcjonowane po 12 saszetek z odpowiednim przeliczeniem?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 178 – dotyczy pakietu 16, poz. 25**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 pozycja 25 dopuści również igłę ½ koła odwrotnie tnącą 48 mm, rozmiar nici 1, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 179 – dotyczy pakietu 16, poz. 28-30**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 pozycja 28-30 dopuści również igłę okrągłą rozwarstwiającą wzmocnioną, pozostałe parametry bez zmian?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 180 – dotyczy pakietu 3, poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnych rękawic chirurgicznych o zawartości protein białka < 30 μg/g?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 181 – dotyczy pakietu 3, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnych rękawic chirurgicznych o grubości rękawicy na palcu 0,23 mm?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 182 – dotyczy pakietu 6, poz. 49**

W związku z zaprzestaniem produkcji wyspecyfikowanego opatrunku w podanym rozmiarze zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnego opatrunku w rozmiarze 12 x 25 cm pakowanego   
w opakowania a’ 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 183 – dotyczy pakietu 7, poz. 8-13**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnych fartuchów chirurgicznych spełniających wymagania SIWZ wykonanych z włókniny polipropylenowej SMMMS?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 184 – dotyczy pakietu 9, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego obłożenia do chirurgii biodra posiadającego w swoim składzie serwetę główną typu „U” („U” 7 cm x 95 cm)?

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 185 – dotyczy pakietu 25, poz. 2-6**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowych zestawów opatrunkowych do podciśnieniowej terapii leczenia ran w których składzie znajduje się samoprzylepna podkładka z portem o wys. 5 mm o wym. 8x8 cm?

Pozostałe parametry oraz składy zestawów zgodnie z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ:** **Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 186 – dotyczy pakietu 25, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego do podciśnieniowej terapii leczenia ran spełniającego wymagania SIWZ w którego składzie znajdują się 2 szt. opatrunku piankowego z elastycznej czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 30 cm x 30 cm x 1,6?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.**

**Pytanie 187 – dotyczy pakietu 25, poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego obłożenia do chirurgii biodra spełniającego wymagania SIWZ w którego składzie znajduje się serweta główna o wym. 335 x 280 cm z otworem 18 x 21 cm?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 188 – dotyczy pakietu 25, poz. 13-14**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnych obłożeń do endoprotezy stawu biodrowego spełniającego wymagania SIWZ w których strefa padów chłonnych posiada gramaturę 110 g/m2 i absorbcję 386 ml/m2?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 189 – dotyczy wzoru umowy § 10**

Wnosimy o wprowadzenie do zapisów umowy w § 10 regulujące skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizacje obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

1. Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu   
   i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie,   
   w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej.   
   W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
5. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienie ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Wzór umowy zawiera odesłanie do przepisów powszechnie obowiązujących w sprawach nie uregulowanych w umowie. Do kwestii wpływu aktualnego stanu epidemii na realizację umowy odnosi się art. 15r ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.**

**Pytanie 190 – dotyczy pakietu 14**

W związku z faktem aktualnego używania przez Zamawiającego glukometrów H+, a nie glukometrów FreeStyle Neo H, zwracamy się z wnioskiem o odpowiednie poprawienie tej informacji w opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 14, czyli zamianę słów "Optium Freestyle NEO" na "H+".  
Zamawiający ostatnio używał glukometrów FreeStyle Neo H na podstawie umowy zawartej w 2018 roku w wyniku wyłonienia wykonawcy w postępowaniu przetargowym ZP/5/2018. Glukometry FreeStyle Neo H były w tej umowie przedmiotem użyczenia, na podstawie umowy użyczenia będącej załącznikiem numer 2 do umowy. Paragraf 3 umowy użyczenia wyraźnie mówi, że "Po zakończeniu umowy nr ......../ZP/2018 przedmiot użyczenia zostanie Użyczającemu zwrócony w stanie nie gorszym niż wynikający z normalnego używania przedmiotu użyczenia." Z zapisu tego wynika, że glukometry Freestyle NEO H nie mogą znajdować się obecnie na wyposażeniu szpitala i dlatego opis przedmiotu zamówienia w pakiecie 14 powinien zostać poprawiony zgodnie ze stanem faktycznym.

**ODPOWIEDŹ: Zmiana opisu przedmiotu zamówienia *– „Testy paskowe do pomiaru poziomu glukozy w krwi x 100 pasków (pakowany pojedynczo każdy pasek) kompatybilny z glukometrami H+, które aktualnie znajdują się w szpitalu (lub glukometrami******FreeStyle Optium Neo H). Możliwe jest zaproponowanie produktu równoważnego w zakresie jakości badania (np. kapilara zasysająca krew na szczycie paska, zakres pomiaru 20-500 mg/dL lub szerszy, zakres hematokrytu 27-66% lub szerszy) z uwzględnieniem testów pakowanych pojedynczo. Konieczne jest zapewnienie odpowiedniej ilości glukometrów dla Zamawiającego, nie mniej niż 40 szt., na okres trwania umowy (dostawa z pierwszym zamówieniem). Potencjalny Wykonawca powinien wkalkulować koszt korzystania z glukometrów w cenę pakietu – szczegóły w umowie stanowiącej załącznik do SIWZ. Konieczne jest również zapewnienie, na wniosek Zamawiającego, roztworów kontrolnych glukozy (dla sprawdzenia prawidłowości pomiarów: 2x w roku lub do każdej serii testów w zależności od wymagań dotyczących konkretnego wyrobu)”.***

**UWAGA:**

1. Zamawiający modyfikuje SIWZ w następujących miejscach:
2. Rozdz. 14 ust. 3 po pkt 5 dodaje punkty:
3. „6. dla pakietu 1 poz. 2 – potwierdzenia wystawionego przez Wytwórcę przedmiotowych wyrobów (nie przez oferenta/dostawcę) od braku ftalantów,”
4. „7. dla pakietu 2 poz. 1, 2, 3 – protokołów aktualnych badań producenta (badanie wykonane w latach pomiędzy 2014 r. a 2020 r.) potwierdzające spełnienie wymagań opisanych przez Zamawiającego,”
5. „8. dla pakietu 3 poz. 1, 2 – wyników niezależnych badań potwierdzających wymagany przez Zamawiającego poziom protein,”
6. „9. dla pakietu 5 poz. 17 – badania potwierdzające możliwość stosowania przez 5-7 dni,”
7. „10. dla pakietu 7 – dokumentu potwierdzającego zgodność włókniny z wymaganiami Zamawiającego dla fartuchów i serwet pojedynczych,”
8. „11. dla pakietu 9, 10 – kart technicznych potwierdzających zgodność parametrów włókniny z wymaganiami Zamawiającego,”
9. „12. dla pakietu 25 poz. 13, 14 – karty danych technicznych wystawionej przez producenta, potwierdzającej parametry wymagane przez Zamawiającego (nie dotyczy absorbcji),”
10. „13. dla pakietu 25 poz. 13, 14 – certyfikatu potwierdzającego absorbcję wymaganą przez Zamawiającego,”
11. „14. dla pakietu 27, 28 - certyfikatu walidacji procesu sterylizacji wydanego przez zewnętrzną jednostkę certyfikującą lub oświadczenie.”
12. Rozdz. 24 ust. 1

„1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na Platformie pod adresem: https://platformazakupowa.pl/transakcja/331678 na stronie dotyczącej odpowiedniego postępowania do dnia **18.05.2020 roku, godz. 11:00”**

1. Rozdz. 24 ust. 6

„6. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **18.05.2020 roku, godz. 11:05** za pośrednictwem platformazakupowa.pl, w siedzibie Zamawiającego, pokój 325 (Sekcja Zamówień Publicznych), III piętro.”

1. Załącznik nr 7 do SIWZ – projekt umowy
2. zmiana zapisów w § 1 ust. 6, 7, 8
3. usunięcie z § 5 ust. 5 i zmiana numeracji pozostałych ustępów
4. dodanie w § 10 po ust. 4 dwóch kolejnych ustępów (ust. 5, 6) i zmiana numeracji pozostałych ustępów

Zmodyfikowany załącznik nr 7 do SIWZ – projekt umowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszych odpowiedzi (zmiany zaznaczono kolorem czerwonym).

1. Załącznik nr 2 do SIWZ – formularz cenowy wraz ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia

Zmodyfikowany załącznik nr 2 do SIWZ – formularz cenowy wraz ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 2 do niniejszych odpowiedzi (zmiany zaznaczono kolorem czerwonym).

1. Z uwagi na zaistniałą sytuację epidemiologiczną i wprowadzony na terytorium RP stanu zagrożenia epidemicznego, mając na względzie bezpieczeństwo uczestników postępowania przetargowego jak i pracowników i pacjentów Szpitala, Zamawiający wnosi by przedstawiciele oferentów nie przychodzili na otwarcie ofert. Informacje z otwarcia ofert, zgodnie z ustawą Pzp, zostaną udostępnione na stronie Zamawiającego, a na indywidualne wnioski zainteresowanych podmiotów Zamawiający będzie niezwłocznie przekazywał wnioskowane informacje (w tym oferty) za pomocą środków komunikacji elektronicznej.

Starszy specjalista

ds. Zamówień Publicznych

mgr Marlena Czyżycka-Poździoch

**Załącznik nr 1 do odpowiedzi na pytania**

**Załącznik nr 7 do SIWZ**

**Umowa nr ...../SZP/2020**

**na Zamówienie Publiczne**

**nr SZP/5/2020**

zawarta w dniu ............................ roku w Krakowie pomiędzy:

**Szpitalem Specjalistycznym im. J. Dietla w Krakowie, 31-121 Kraków, ul. Skarbowa 4**, zarejestrowanym w KRS pod nr 0000032179, NIP: 676-20-83-306, REGON: 351564179,

reprezentowanym przez: ………………………………………………………………

zwanym dalej Zamawiającym,

**a**

..........................................................................., NIP: .............................................., REGON: ..............;

reprezentowaną przez: .........................................................................................

zwanym dalej Dostawcą.

*Umowę zawarto w wyniku postępowania o zamówienie publiczne nr SZP/5/2020 przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z art. 39 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843).*

**Warunki realizacji umowy**

**§ 1**

1. Dostawca zobowiązuje się do dostarczania Zamawiającemu wyrobów medycznych /produktów/ kosmetyków zwanych dalej „towarem”, zgodnie z asortymentem i ilościami oraz po cenach określonych w załączniku nr 1 do umowy – z zastrzeżeniem postanowień niniejszej umowy.
2. Zamawiający będzie składał w okresie obowiązywania umowy zamówienia według jego rzeczywistych potrzeb. Ilość towaru zamówiona przez Zamawiającego w trakcie obowiązywania umowy będzie na poziomie ok. 70% maksymalnej wartości brutto zamówienia w danym pakiecie.
3. Dostawca zrzeka się wszelkich roszczeń wobec Zamawiającego w przypadkach niezrealizowania poziomu dostaw wskazanego w ust. 2.
4. Zamawiający zastrzega sobie, w razie wystąpienia okoliczności od niego niezależnych, możliwość zmiany ilości zamówionego towaru między poszczególnymi pozycjami asortymentu wyszczególnionego w załączniku do umowy, przy zachowaniu zaoferowanych przez dostawcę cen jednostkowych i sumarycznej ceny brutto umowy.
5. Dostawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw w okresie trwania umowy.
6. \*) W cenie przedmiotu zamówienia, o którym mowa w § 1 ust. 1 *[pakiety 1, 4-6, 9-10, 13-15, 18-20, 23-28]* Dostawca uwzględnił koszt przeszkolenia personelu – osób wskazanych przez Zamawiającego. Szkolenie odbędzie się na żądanie Zamawiającego, w terminie 30 dni od daty przedstawienia żądania. Zamawiający dopuszcza możliwość zorganizowania szkolenia online. Szkolenia obejmować będą wyłącznie zakres wiedzy merytorycznej związanej z użyciem produktów, które Dostawca dostarczy w ramach niniejszej umowy. Harmonogram szkoleń oraz ich zakres opracuje i przedstawi Dostawca. Zamawiający dokona wyboru osób uczestniczących w szkoleniu spośród swego personelu. Wszystkie szkolenia Dostawca przeprowadzi w języku polskim, zapewniając na swój koszt wszystkie niezbędne do realizacji szkolenia materiały. W przypadku, gdyby szkolenie nie będzie miało charakteru „on line” zostanie ono przeprowadzone w siedzibie Zamawiającego, a jego zakończenie potwierdzone będzie protokołem, sporządzonym oddzielnie dla każdej szkolonej grupy, w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron (protokół stanowi załącznik nr 2 do umowy).
7. \*) W zakresie realizacji zakupów w pakiecie 14 Dostawca zapewni Zamawiającemu odpowiednią ilość urządzeń tzn. 40 szt. kompatybilnych glukometrów, a ponadto Dostawca zobowiązuje się:
8. przekazać urządzenia o których mowa powyżej nie później niż przy pierwszej dostawie towaru wraz z dokumentacją urządzeń (np. zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych, karta gwarancyjna i instrukcja obsługi), w języku polskim. Wydanie urządzeń nastąpi na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego, którego wzór stanowi Załącznik nr 2 do niniejszej umowy;
9. przekazać urządzenia o których mowa powyżej Zamawiającemu do używania w stanie nowym i w pełni przydatnym do użytkowania zgodnie z przeznaczeniem (z zastrzeżeniem sytuacji,   
   w której Dostawca przekazał te urządzenia do używania Zamawiającemu na mocy dotychczas obowiązującej umowy), wolne od wad fizycznych i prawnych oraz spełniające wymogi określone w odrębnych, odnoszących się dla tego typu urządzeń, przepisach;
10. do udzielenia gwarancji, że urządzenia są wolne od wad oraz posiadają wymagane prawem świadectwa, pozwolenia, certyfikaty itp.;
11. do udzielenia gwarancji jakości dotyczącej zapewnienia funkcjonalności wynikających   
    z przeznaczenia urządzeń - gwarancja powinna obejmować cały okres obowiązywania umowy;
12. do dokonywania bezpłatnych przeglądów urządzeń zgodnie z zaleceniami ich producenta;
13. w okresie trwania niniejszej umowy, do bezpłatnego usuwania usterek wynikających z przyczyn tkwiących w urządzeniach, w tym także do bezpłatnej wymiany wadliwych części i podzespołów. Dostawca zapewnia usunięcie usterek do 60 godzin przypadających w dni robocze od chwili zgłoszenia przez Zamawiającego usterek w urządzeniach, faksem na nr ………………………. lub pocztą elektroniczną e-mail ………………………………………………………… W sytuacji, gdy dochowanie tego terminu jest niemożliwe Dostawca zobowiązuje się do wymiany urządzeń na tożsame z urządzeniami przekazanymi Zamawiającemu w terminie nie dłuższym niż 4 dni od daty zgłoszenia awarii;
14. po dwukrotnej naprawie tego samego elementu urządzenia do wymiany urządzenia na tożsame lub nowsze o nie gorszej funkcjonalności i parametrach;
15. do przeprowadzenia szkolenia pracowników Zamawiającego (do 15 osób) w zakresie obsługi dostarczonych urządzeń (Szkolenie odbędzie się na żądanie Zamawiającego, w dniu pierwszej dostawy glukometrów) - Zamawiający dopuszcza możliwość zorganizowania szkolenia online;
16. po zakończeniu umowy Dostawca zobowiązany jest do odbioru urządzeń. Odbiór winien nastąpić w terminie 7 dni od końca okresu, w którym umowa niniejsza obowiązywała   
    z zastrzeżeniem postanowień niniejszej umowy, po wcześniejszym uzgodnieniu dokładnego terminu i sposobu odbioru z Zamawiającym. Odbiór urządzeń następuje za protokołem zdawczo-odbiorczym stanowiącym załącznik nr 2 do niniejszej umowy.
17. \*) W zakresie realizacji zakupów w pakiecie 25 w poz. 1-10 Dostawca zapewni Zamawiającemu 1 szt. urządzenia do leczenia podciśnieniowego przy użyciu towarów opisanych   
    w pakiecie nr 25 w poz. 1-10, a ponadto Dostawca zobowiązuje się:
18. dostarczyć urządzenie Zamawiającemu nie później niż 24 godziny od zgłoszenia zapotrzebowania na urządzenie (w uzasadnionych przypadkach i na okres wskazywany przez Zamawiającego) przesłanego faksem na nr …………………………. lub pocztą elektroniczną   
    e-mail ………………………………………………. Zgłoszenie zapotrzebowania będzie określało konkretne miejsce dostarczenia urządzenia (oddział) Wydanie urządzenia nastąpi na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego przy pracowniku Apteki Szpitalnej.
19. dostarczyć urządzenie Zamawiającemu w stanie w pełni przydatnym do użytkowania zgodnie   
    z przeznaczeniem (co zostanie potwierdzone stosowanym oświadczeniem Użyczającego), wolne od wad fizycznych i prawnych oraz spełniające wymogi określone w odrębnych, odnoszących się dla tego typu urządzeń, przepisach oraz posiada wymagane prawem świadectwa, pozwolenia, certyfikaty itp.
20. przeprowadzić szkolenie pracowników Zamawiającego (do 15 osób) w zakresie obsługi dostarczonego urządzenia (Szkolenie odbędzie się na żądanie Zamawiającego, w dniu dostarczenia urządzenia) - Zamawiający dopuszcza możliwość zorganizowania szkolenia online,
21. do udzielenia gwarancji jakości urządzenia dotyczącej zapewnienia właściwości wynikających z przeznaczenia urządzenia.
22. do wykonania bezpłatnego przeglądu przedmiotu użyczenia zgodnie z zaleceniami producenta.
23. do bezpłatnego usuwania usterek wynikających z przyczyn tkwiących w urządzeniu, w tym także do bezpłatnej wymiany wadliwych części i podzespołów.
24. do naprawy urządzenia/wymiany urządzenia na sprawne w ciągu 24 godzin od zgłoszenia przez Zamawiającego usterek urządzenia, faksem na nr ……………………………. lub pocztą elektroniczną e-mail ……………………………………………….
25. po zakończeniu używania urządzenia (Zamawiający powiadomi o tym fakcie Dostawcę, faksem na nr ……………………. lub pocztą elektroniczną e-mail ………………………………) do odbioru jego od Zamawiającego. Stan urządzenia winien być niepogorszony ponad ten wynikający   
    z normalnego zużycia. Odbiór winien nastąpić w terminie 7 dni zgłoszenia zakończenia używania. Odbiór urządzenia następuje za protokołem zdawczo-odbiorczym. Zamawiający zobowiązuje się do używania urządzenia z należytą starannością, zgodnie z jego przeznaczeniem.

**§ 2**

1. Dostawca zobowiązuje się dostarczyć towar do miejsca magazynowania tj. do Apteki Szpitala Specjalistycznego im. J. Dietla w Krakowie, ul. Skarbowa 4, Kraków I piętro, w godzinach ich funkcjonowania (7.30-15.05 w dniach poniedziałek-piątek) lub w innym terminie uzgodnionych   
   z kierownikiem Apteki, na koszt i ryzyko własne, po złożeniu przez Zamawiającego zamówienia pocztą elektroniczną na adres email: …………………........................................... /faksem na numer …………………………, którego odbiór, na żądanie Zamawiającego, potwierdza Dostawca.
2. Dostawca zobowiązuje się dostarczyć towar wraz z fakturą. W przypadku gdy Dostawca wystawiać będzie fakturę w wersji elektronicznej, winien przesłać ją Zamawiającemu przed przystąpieniem Zamawiającego do odbioru wyrobów.
3. Dostawca zobowiązuje się realizować dostawy w terminie nie dłuższym niż **max. 72 godziny   
   w dni robocze** od daty złożenia zamówienia. W uzasadnionych, wyjątkowych sytuacjach (zamówienia „na cito”) dostawca zobowiązuje się dostarczyć towar w terminie **36 godzin** od zgłoszenia zapotrzebowania.
4. Dostawa musi być dokonana jednorazowo, zgodnie ze złożonym zamówieniem pod względem asortymentowym i ilościowym. Zamówiona dostawa nie może być dzielona. Podzielenie dostawy dopuszczalne jest tylko z przyczyn niezależnych od Dostawcy pod warunkiem uzyskania zgody od Zamawiającego.
5. Termin ważności dostarczonego towaru będzie wynosił minimum 12 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. Ewentualne krótsze terminy ważności powinny być każdorazowo uzgodnione uprzednio   
   z Zamawiającym.
6. Dopuszcza się możliwość (za zgodą Zamawiającego) dostarczenia towaru o tych samych parametrach, a o innej nazwie – jednak o cenie jednostkowej nie wyższej niż towaru wskazanego pierwotnie w umowie.
7. Naruszenie wymogów określonych w ust. 2 lub podzielenie dostawy bez zgody Zamawiającego może spowodować zwrot towaru na koszt Dostawcy.
8. Na Dostawcy ciąży odpowiedzialność z tytułu uszkodzenia lub utraty towaru do chwili potwierdzenia odbioru przez Zamawiającego.
9. Potwierdzone pisemnie wydanie Zamawiającemu przez Dostawcę towaru nastąpi w miejscu wskazanym w ust. 1, po dokonaniu odbioru jakościowego (zgodność ze złożonym zamówieniem)   
   i ilościowego przez upoważnionego pracownika Zamawiającego. W przypadku, gdy towar dostarczać będzie przewoźnik działający na zlecenie Dostawcy (kurier) w przypadku niemożności dokonania przy dostawie odbioru ilościowego i jakościowego, skwitowanie odbioru przesyłki nie jest traktowane, jako potwierdzenie jej zgodności ilościowej i jakościowej ze złożonym zamówieniem. W każdym, jednakże wypadku osoba dokonująca dostawy zobowiązana jest przekazać odbierającemu dokumenty wskazane w § 2 ust. 1.
10. Dostarczenie towaru (w tym wniesienie towaru do miejsca określonego w ust. 1) będzie następować na koszt i ryzyko własne Dostawcy.

**Cena przedmiotu umowy**

**§ 3**

1. Całkowita cena brutto za towar określony w § 1 ust. 1 wynosi: **……………………….** *[pakiet nr…].*
2. Podana cena brutto zawiera: wartość towaru, podatek VAT, koszty ubezpieczenia i transportu oraz dostarczenia do Apteki Szpitalnej Zamawiającego.
3. Towar będzie sprzedawany po cenach jednostkowych brutto określonych w załączniku, o którym mowa w § 1 ust. 1**,** z zastrzeżeniem postanowień niniejszej umowy.
4. Ceny mogą ulec zmianie z zastrzeżeniem poniższych postanowień. W przypadku zmiany:
5. \*) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę lub wysokości minimalnej stawki godzinowej *[zapis będzie miał zastosowanie w przypadku, gdy okres umowy będzie dłuższy niż 12 m-cy]*
6. \*) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, zasad gromadzenia   
   i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4.10.2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych *[zapis będzie miał zastosowanie   
   w przypadku, gdy okres umowy będzie dłuższy niż 12 m-cy]*;

- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Dostawcę. W takiej sytuacji każda ze Stron umowy, w terminie 30 dni od dnia wejścia w życie przepisów dokonujących tych zmian, może zwrócić się do drugiej Strony o przeprowadzenie negocjacji w sprawie odpowiedniej zmiany wynagrodzenia.

1. stawki podatku od towarów i usług na przedmiot umowy (ceny brutto określone w umowie ulegną odpowiedniej zmianie, w taki sposób, aby wynikające z umowy ceny netto pozostały niezmienione).
2. podwyżki cen urzędowych (w przypadku podwyżki lub obniżki cen urzędowych Dostawca zobowiązany jest uwzględnić je od dnia obowiązywania nowych cen) *[jeśli dotyczy]*.
3. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen jednostkowych za przedmiot umowy w dół. Zmiana ta, co do zasady, nie wymaga aneksu do umowy (chyba, że wniesie o to Zamawiający). Dostawca zawiadomi Zamawiającego na piśmie o wprowadzeniu nowych cen.
4. W przypadku zmiany cen w górę Dostawca sporządzi stosowny aneks i dostarczy go Zamawiającemu.

**Warunki płatności**

**§ 4**

1. Zamawiający zobowiązuje się dokonać zapłaty w terminie do 60 dni od daty otrzymania oryginału prawidłowo wystawionej faktury i po zrealizowaniu zamówienia potwierdzonego przez upoważnionego pracownika Zamawiającego. Wpłaty dokonywane będą przelewem na rachunek bankowy Dostawcy nr …………………………………………………………………………………...   
   W przypadku zmiany rachunku bankowego Dostawca sporządzi stosowny aneks i dostarczy go Zamawiającemu.
2. Zamawiający będzie dokonywać płatności na rachunek bankowy wskazany w ust. 1, jeśli widnieć on będzie w Wykazie podmiotów zarejestrowanych jako podatnicy VAT, niezarejestrowanych oraz wykreślonych i przywróconych do rejestru VAT. W przypadku gdy rachunek ten nie widnieje w tym wykazie Zamawiający ma prawo wstrzymać się z dokonaniem płatności do czasu gdy rachunek ten będzie ujęty w tymże Wykazie o czym Dostawca poinformuje Zamawiającego.
3. Zamawiający dopuszcza przesyłanie faktur na adres email: apteka@dietl.krakow.pl jak i za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania (PEF).
4. Ceny i nazwy na fakturze muszą odpowiadać cenom i nazwom ujętym w załączniku nr 1 do umowy,   
   z zastrzeżeniem postanowień niniejszej umowy.
5. Ceny na fakturze będą rozbite na poszczególne pozycje dostawy z wyszczególnionym podatkiem VAT (cena jednostkowa netto, stawka podatku VAT, wartość netto, wartość brutto, wartość VAT).
6. Za termin dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
7. Do ewentualnych opóźnień w zapłacie zastosowanie ma art. 8 ust. 1 ustawy z dnia 8.03.2013 r.   
   o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.
8. W przypadku opóźnienia Zamawiającego z zapłatą należności wynikających z umowy Dostawca zobowiązany będzie przed ewentualnym skierowaniem sprawy o zapłatę na drogę postępowania sądowego wezwać Zamawiającego do zapłaty na piśmie zakreślając mu dodatkowy 14-dniowy termin do zapłaty liczony od dnia dostarczenia wezwania.

**Termin wykonania umowy**

**§ 5**

1. Umowa została zawarta na czas określony i obowiązuje: **od dnia …………. r. do dnia 22.06.2022 r.** z zastrzeżeniem ust. 2.
2. Umowa wygasa lub rozwiązuje się:
   1. z upływem okresu na jaki została zawarta,
   2. z chwilą wyczerpania się łącznej kwoty przeznaczonej na dostawy określonej w § 3 ust. 1 lub całkowitej ilości zamówienia – z zastrzeżeniem postanowień niniejszej umowy,
   3. na skutek porozumienia Stron lub odstąpienia od umowy przez jedną ze Stron umowy w przypadkach przewidzianych w niniejszej umowie i powszechnie obowiązujących przepisach prawa.
3. Strony postanawiają, że oprócz wypadków wymienionych w kodeksie cywilnym oraz art. 145 ust. 1 Prawa zamówień publicznych, przysługuje im prawo odstąpienia od umowy w następujących wypadkach:
4. Dostawca może odstąpić od umowy, jeżeli Zamawiający nie dokonuje zapłaty za faktury Dostawcy w okresie dłuższym niż 90 dni licząc od terminu zapłaty ustalonego w § 4 ust. 1,
5. Zamawiający może odstąpić od umowy, jeżeli:
6. Dostawca bez uzasadnionych przyczyn nie rozpoczął wykonywania umowy lub przerwał jej wykonywanie;
7. Dostawca rażąco narusza obowiązki wynikające z niniejszej umowy;
8. Dostawca 3–krotnie nieterminowo zrealizuje dostawy bądź opóźni się w realizacji pojedynczej dostawy przez okres dłuższy niż 10 dni;
9. nie dojdzie do zmiany umowy w przypadku wskazanym w § 10 ust. 1 w terminie do 7 dni od daty poinformowania Dostawcy przez Zamawiającego o konieczności dokonania zmiany umowy.

~~W przypadku, gdy ze względu na stan niebezpieczeństwa spowodowany przez wirusa COVID – 19   
i rozprzestrzeniania się choroby zakaźnej u ludzi wywołanej tym wirusem powodujący, że wykonanie przedmiotu umowy będzie niemożliwe bądź nadmiernie utrudnione lub może powodować dla wielu osób zagrożenie ich życia i zdrowia lub stanowić inne zagrożenie dla bezpieczeństwa publicznego - Zamawiający może od umowy odstąpić w całości.~~

1. Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w formie pisemnej z podaniem uzasadnienia.
2. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na podstawie art. 145 ust. 1 Prawa zamówień publicznych Dostawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonanej części umowy.
3. W przypadku wcześniejszego rozwiązania umowy, Dostawca może żądać jedynie zapłaty kwoty należnej mu z tytułu wykonania odebranych dostaw.

**Gwarancje ilości i jakości dostarczanego towaru.**

**§ 6**

1. Dostawca gwarantuje, że dostarczany towar będzie wolny od wad, z terminem ważności minimum 12 miesięcy od każdorazowej dostawy (…………) (ewentualne krótsze terminy ważności będą każdorazowo uzgadniane z Zamawiającym) i będzie dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP odpowiednio zgodnie z:
2. ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych,
3. rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczącego produktów kosmetycznych i ustawą z dnia 4.10.2018 r. o produktach kosmetycznych. *[dot. pakietu nr 6 poz. 60-62]*;
4. innymi aktami prawnymi (wskazanymi w ust. 2), które wejdą w życie w czasie obowiązywania niniejszej umowy.

Dokumenty dopuszczające towar do obrotu na terenie RP, jak i inne dokumenty wymagane przepisami prawa a tyczące danego towaru (np. certyfikaty zgodności, zgłoszenia i inne dotyczące oferowanego towaru) Dostawca zobowiązuje się okazać na każde żądanie Zamawiającego   
w terminie 3 dni od daty zgłoszenia takiego żądania. Zamawiający może żądać wersji elektronicznej wskazanych powyżej dokumentów.

1. W przypadku wyrobów medycznych będących przedmiotem niniejszej umowy, od dnia 26 maja 2020 r. powinny one spełniać wymogi określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego   
   i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, jak i rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/746 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, a także nowej, krajowej ustawy o wyrobach medycznych – z uwzględnieniem okresów przejściowych określonych w tych przepisach.
2. Dostawca gwarantuje trwałość towaru w okresie podanym na opakowaniu pod warunkiem właściwego, określonego na opakowaniu sposobu przechowywania przez Zamawiającego.
3. Towar dostarczany będzie do Zamawiającego zgodnie z warunkami określonymi przez jego producenta.
4. Wszystkie dokumenty powinny być wystawione przez Dostawcę w języku polskim i sygnowane numerami umowy (sygnowanie nie dotyczy: faktury i specyfikacji materiałowej). W przypadku dokumentu sporządzonego w języku obcym, Dostawca zobowiązany jest przedłożyć ten dokument, wraz z tłumaczeniem na język polski. Dokument dostarczony w postaci kopii, ma być opatrzony zapisem „za zgodność z oryginałem” i podpisany przez uprawnioną osobę. Dokumenty w języku innym niż polski, bez załączonego ich tłumaczenia, nie będą brane pod uwagę przy ocenie realizacji przez Dostawcę jego obowiązków, o czym Zamawiający powiadomi Dostawcę.

**§ 7**

Dostawca zobowiązuje się, że dostarczano towar będzie oznaczony zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami. Wpisy na fakturze powinny być zgodne z danymi uwidocznionymi na opakowaniach.

**§ 8**

1. Zamawiający będzie dokonywał odbioru ilościowego i jakościowego każdej dostawy towaru w dniu jej dostarczenia.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo odmowy przyjęcia od Dostawcy zamówionej dostawy towaru nieodpowiadającej wymogom jakościowym i ilościowym z zastrzeżeniem § 2 ust. 4 – zdanie ostatnie.
3. W razie stwierdzenia w dostawie: wad ilościowych (ilość niezgodna z zamówieniem lub fakturą) jakościowych, ceny wyższej niż w umowie Zamawiający zawiadomi o tym niezwłocznie Dostawcę przesyłając sporządzony na piśmie protokół reklamacji zawierający ujawnione rozbieżności i wady jakościowe (reklamacja) na nr.............................. lub pocztą elektroniczną na adres email: ……………………………….
4. Dostawca zobowiązany jest rozpatrzyć reklamację, zawiadamiając Zamawiającego o zajętym stanowisku faksem na nr (12) 68-76-355 lub pocztą elektroniczną na adres email: apteka@dietl.krakow.pl, w terminie 48 godzin w dni robocze licząc od daty otrzymania reklamacji - pod rygorem uznania reklamacji za zasadną.
5. W przypadku uwzględnienia reklamacji Dostawca dostarczy towar wolny od wad lub brakującą ilość towaru w następnym dniu roboczym po dniu, w którym uznał reklamację.
6. Dostawca ma obowiązek wystawić fakturę korygującą cenę wyższą od ceny z umowy, w terminie 3 dni roboczych, licząc od dnia uznania reklamacji.
7. Zamawiający nie ma obowiązku zapłaty za wadliwy towar. Termin zapłaty za towar dostarczony w wyniku uwzględnienia reklamacji liczony jest od daty jego dostarczenia oraz dostarczenia oryginału faktury korygującej.
8. Wymiana towaru na wolny od wad, w przypadku zasadnej reklamacji, następuje na koszt Dostawcy.

**Kary umowne.**

**§ 9**

1. Strony ustalają, że w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy   
   Zamawiający może żądać od Dostawcy kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:
   1. w razie zwłoki w dostarczeniu zamówionej dostawy lub dostarczeniu dostawy niezgodnie z zamówieniem – w wysokości 1 % ceny brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki,   
      a w przypadku zamówień „na cito” – 0,5% wartości zamówionej dostawy za każdą godzinę opóźnienia oraz 1% ceny brutto dostawy niezgodnej z zamówieniem;
   2. w przypadku niedostarczenia zamówionej dostawy przez okres dłuższy niż 48 godziny od wyznaczonej daty/godziny dostawy, Dostawca, oprócz kary umownej określonej w pkt 1), zobowiązany jest do pokrycia kosztów, które poniesie Zamawiający, aby dokonać zakupu   
      u innego Dostawcy, podwyższonej o 10% z tytułu dodatkowych kosztów poniesionych przez Zamawiającego podczas realizacji tego zamówienia;
   3. w razie całkowitego niedostarczenia zamówionej dostawy w terminie ustalonym z Zamawiającym (opóźnienie w dostawie powyżej 48 godzin ponad ustalony termin, lub 24 godziny ponad termin dostaw w przypadku dostaw „na cito”, Zamawiający będzie traktował, jako całkowite niedostarczenie towaru) – w takiej sytuacji Zamawiający może obciążyć Dostawcę karą umowną w wysokości 20 % umownej ceny brutto zamówionej i niedostarczonej dostawy, z zastrzeżeniem postanowienia zamieszczonego w pkt 2);
   4. w razie zwłoki w dostarczeniu dokumentów wymaganych niniejszą umową – 25,00 zł za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki liczone za każdy dokument;
   5. w razie zwłoki w przeprowadzeniu szkolenia na żądanie Zamawiającego – 100,00 zł za każdy dzień zwłoki względem terminu wynikającego z umowy lub ustalenia pomiędzy Stronami;
   6. w razie odstąpienia od umowy z przyczyn zależnych od Dostawcy w wysokości 10% całkowitego wynagrodzenia umownego określonego w § 3 ust. 1.
2. Zamawiający ma prawo potrącać kwoty kar umownych, o których mowa w ust. 1 z należności Dostawcy z tytułu zapłaty za dostarczony przez niego towar, bez uprzedniego wezwania go do zapłaty kary. Zamawiający niezwłocznie poinformuje Dostawcę o dokonanym potrąceniu.
3. W przypadku opóźnienia w dostarczeniu zamówionej dostawy Zamawiający, z uwagi na potrzebę zapewnienia ciągłości leczenia pacjentów, ma prawo dokonania zakupu u innego dostawcy.   
   W takiej sytuacji Dostawca, oprócz kary umownej określonej w ust. 1, zobowiązany będzie do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z niniejszej umowy, a ceną, jaką zapłaci Zamawiający u innego Dostawcy, aby zrealizować zamówienie bądź pokrycia całości kosztów zakupu, jeśli wobec zakupu u innego dostawcy dostarczenie danej dostawy nie jest już uzasadnione, z zastrzeżeniem ust. 1 pkt 2.
4. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych określonych w kodeksie cywilnym, gdy wartość kar umownych jest niższa niż wartość powstałej szkody. Dochodzenie roszczeń jest możliwe jedynie do wartości powstałej szkody.
5. W przypadku gdy dostarczany towar będzie wykorzystywanych przez Zamawiającego wraz ze sprzętem, do którego jest przeznaczony Dostawca zobowiązuje się do pokrycia kosztów naprawy sprzętu będącego własnością Zamawiającego, jeśli okaże się, że jego uszkodzenie spowodowane jest niewłaściwą jakością wyrobów towaru dostarczonych przez Dostawcę.
6. \*) w przypadku niekompletnej lub nieterminowej dostawy urządzeń określonych w § 1 ust. 7   
   – w wysokości 100 zł, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, za każde urządzenie,
7. \*) w przypadku niekompletnej lub nieterminowej dostawy urządzeń określonych w § 1 ust. 8   
   – w wysokości 100 zł, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, za każde urządzenie,
8. \*) w przypadku nieterminowego usunięcia wad lub usterek urządzeń określonych w § 1 ust. 7   
   – w wysokości 30 zł w odniesieniu do jednego urządzenia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, Nie dotyczy to usterek i awarii powstałych w wyniku okoliczności, które wyłączają Ogólne Warunki Gwarancji i/lub Gwarancja Producenta
9. \*) w przypadku nieterminowego usunięcia wad lub usterek urządzenia określonego w § 1 ust. 8   
   – w wysokości 500 zł, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, Nie dotyczy to usterek i awarii powstałych w wyniku okoliczności, które wyłączają Ogólne Warunki Gwarancji i/lub Gwarancja Producenta

**Dopuszczalne zmiany postanowień umowy**

**§ 10**

1. Zamawiający przewiduje możliwość dokonywania zmian w postanowieniach umowy w stosunku do treści umowy, w razie wystąpienia okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, a zwłaszcza w przypadku:
2. wstrzymania produkcji oferowanego towaru,
3. zakończenia produkcji oferowanego towaru,
4. wygaśnięcia rejestracji oferowanego towaru,
5. pojawienia się w ofercie Dostawcy towaru o równoważnych lub przewyższających parametrach do towarów zawartych w załączniku nr 1 do umowy,
6. niemożności dostarczenia towaru pod nazwą handlową wskazaną w załączniku cenowym do umowy,
7. zaproponowania odpowiednika danego produktu w przypadku obiektywnej niedostępności produktu z umowy (cena odpowiednika nie wyższa niż niedostępnego produktu),
8. objęcia towaru stanowiącego przedmiot umowy decyzją refundacyjną lub objęcia decyzją refundacyjną towaru, stanowiącego podstawę limitu,
9. zmiany decyzji refundacyjnej w zakresie ceny towaru objętego umową lub zmiany decyzji refundacyjnej w zakresie ceny towaru stanowiącego podstawę limitu.
10. zmiany numeru katalogowego,
11. zmiany nazwy towaru przy zachowaniu jego parametrów,
12. zmiany wielkości opakowań,
13. zmian ilościowych pomiędzy poszczególnymi pozycjami asortymentu wyszczególnionego   
    w załączniku do umowy, przy zachowaniu zaoferowanych przez dostawcę cen jednostkowych   
    i sumarycznej ceny brutto umowy,
14. zmiany danych dotyczące Dostawcy, w tym danych dotyczących rachunku bankowego (Dostawca przygotuje aneks do umowy i niezwłocznie po zaistnieniu zmian doręczy go Zamawiającemu),
15. zastosowania oferty promocyjnej w stosunku do towaru z umowy/ ew. zamiennika,
16. zmiany wartości przedmiotu umowy w przypadkach określonych w niniejszej umowie;
17. zmiany danych dotyczące Dostawcy, w tym danych dotyczących rachunku bankowego (Dostawca przygotuje aneks do umowy i niezwłocznie po zaistnieniu zmian doręczy go Zamawiającemu);
18. zmian w zakresie regulacji prawnych (w tym zarządzeń Prezesa NFZ) obowiązujących w dniu podpisania umowy a mających do niej zastosowanie, w szczególności w przypadku wejścia   
    w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r.   
    w sprawie wyrobów medycznych, rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/746 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz nowej, krajowej ustawy o wyrobach medycznych;
19. wydłużenia terminu obowiązywania umowy w przypadku niewykorzystania kwoty wskazanej w § 3 ust. 1 w terminie określonym w § 5 ust. 1 oraz umożliwiającym zrealizowanie dostaw dokonywanych na podstawie art. 144 ust. 1 pkt 6 Pzp);
20. konieczności okresowej realizacji przedmiotu umowy przez Dostawcę zastępczego z przyczyn niezależnych od Dostawcy, o których to przyczynach Dostawca powinien niezwłocznie poinformować Zamawiającego.
21. W przypadku zaistnienia okoliczności określonych w ust. 1 pkt 1) - 8) (jak i w innych przypadkach tego wymagających) Dostawca w porozumieniu z Zamawiającym zaproponuje inny towar o tym samym zastosowaniu w terapii lub towar o tej samej nazwie międzynarodowej, lecz innej nazwie handlowej, różniący się np. wielkością opakowania w przeliczonych ilościach i wyceniony proporcjonalnie do zaoferowanego w umowie.

W przypadku braku możliwości dostarczenia zamiennika towaru w cenie przetargowej, Zamawiający może wyrazić zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego towaru z umowy na czas wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy   
i braku możliwości dostarczenia zamiennika. W takiej sytuacji Dostawca zobowiązany jest przedstawić pisemnie/faksem Zamawiającemu do akceptacji informację o nowej cenie lub/i informację o czasowym wyłączeniu tego towaru z umowy na czas wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika towaru w cenie przetargowej z podaniem przyczyn takiego stanu.

1. Cena jednostkowa proponowanego towaru nie może być wyższa niż towaru oferowanego w załączniku nr 1 do umowy (przeliczenie na odpowiednik oraz wielkość opakowania) i musi być zgodna z zapisami § 1 ust. 4 niniejszej umowy – z zastrzeżeniem § 3 ust. 6-7 niniejszej umowy.
2. Zmiany określone w ust. 1 pkt 7) i 8):

* nie mają zastosowania, jeśli w ramach umowy towar dostarczany jest po cenie niższej;
* mogą nastąpić na uzasadniony wniosek Wykonawcy, po jego zaakceptowaniu przez Zamawiającego.

1. Zmiany, o których mowa w ust. 1 pkt 1)-12) co do zasady, nie wymagają aneksu do umowy (chyba, że wniesie o to Zamawiający).
2. W przypadku braku możliwości realizacji Przedmiotu Umowy w ustalonym terminie spowodowanej niedostępnością sprzętu, produktów lub ich komponentów lub materiałów, lub trudności w ich dostępie, niedostępnością lub trudnością w dostępie do personelu, utrudnieniami w realizacji usług transportowych lub innymi przyczynami pozostającymi w związku z zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, jego rozprzestrzenianiem, lub w związku z ograniczeniami nałożonymi przez administrację publiczną na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w tym w wyniku poleceń wydanych przez wojewodów lub decyzji wydanych przez Prezesa Rady Ministrów lub decyzji wydanych przez Głównego Inspektora Sanitarnego lub działającego z jego upoważnienia państwowego wojewódzkiego inspektora sanitarnego lub poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej w celu zapobiegania lub zwalczania zakażeniami  wirusem SARS-CoV-2, Strona dotknięta przyczynami niezwłocznie powiadomi o nich drugą Stronę umowy, a Strony przystąpią do próby uzgodnienia zakresu zmian w Umowie niezbędnych w celu jej realizacji (w tym w szczególności związanych   
   z terminami dostaw, terminami odbiorów, strukturą i terminami płatności, wprowadzeniem płatności częściowych etc.) lub postanowią o całkowitym lub częściowym rozwiązaniu Umowy. W przypadku rozwiązania Umowy Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie za część Umowy już wykonaną do chwili rozwiązania lub udokumentowany zwrot kosztów poniesionych przez Wykonawcę.   
   W przypadku niedotrzymania przez Wykonawcę terminów realizacji Umowy spowodowanych przyczynami, o których mowa w niniejszym postanowieniu, a także w przypadku rozwiązania Umowy spowodowanego wskazanymi powyżej przyczynami, Zamawiający może odstąpić od naliczenia kar umownych. Okoliczności, o których mowa w niniejszym postanowieniu stosuje się do podwykonawców lub dalszych podwykonawców w zakresie, w jakim ich dotyczą. Każda ze Stron Umowy, może żądać przedstawienia dodatkowych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających wpływ okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie tej Przedmiotu Umowy.
3. Zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem sytuacji,   
   w których wyraźny zapis umowy stanowi inaczej.

**Postanowienia końcowe**

**§11**

1. Osobą odpowiedzialną za realizację umowy ze strony Zamawiającego jest: Kierownik Apteki Szpitalnej mgr Maria Baś nr tel. (12) 68 76 355.
2. Ze strony Dostawcy do kierowania i koordynowania spraw związanych z realizacją niniejszej umowy wyznacza się: .......................................................................................... - nr tel. ……………………………

**§ 12**

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia trzykrotnie większej ilości towaru względem tej wskazanej w załączniku nr 1 do umowy w razie wystąpienia: sytuacji kryzysowych, stanów nadzwyczajnych, zagrożenia bezpieczeństwa państwa i wojny, w których to sytuacjach na Zamawiającym ciążą obowiązki w zakresie realizacji zadań związanych z obronnością Państwa oraz zarządzenia kryzysowego, w szczególności wynikające z postanowień rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2012 r. w sprawie warunków i sposobu przygotowania oraz wykorzystania podmiotów leczniczych na potrzeby obronne państwa oraz właściwości organów w tych sprawach (tj. Dz. U. z 2018 r., poz. 2190 ze zm.).
2. Dostawca zobowiązany jest do zapewnienia ciągłości dostaw towarów także w przypadkach zamówień realizowanych w warunkach określonych w ust. 1.

**§ 13**

1. Dostawca odpowiada jak za własne działania, uchybienia lub zaniechania również za osoby, którym powierzył lub za pomocą których wykonuje przedmiot umowy.
2. \*) Dostawca zamierza wykonać usługę bez użycia podwykonawcy/ z użyciem podwykonawcy   
   w zakresie …………………… ………% udziału podwykonawcy, ……………………………………… (nazwa i adres podwykonawcy). W sytuacji wykonywania zamówienia z udziałem podwykonawców, na podwykonawcy ciążą te same obowiązki, jakie spoczywają na Dostawcy:
3. Dostawca przyjmuje pełną odpowiedzialność za wszelkie szkody wyrządzone Zamawiającemu oraz osobom trzecim będące następstwem niewłaściwego wypełniania obowiązków oraz stosowania nieodpowiednich środków i urządzeń.
4. Dostawca odpowiada jak za własne działania, uchybienia lub zaniechania również za osoby, którym powierzył lub za pomocą których wykonuje przedmiot umowy.
5. Dostawca jest odpowiedzialny, na zasadzie ryzyka, za działania lub zaniechania podwykonawcy, jego przedstawicieli, współpracowników lub pracowników, jak za własne działania lub zaniechania.
6. Dostawca może:
7. powierzyć realizację części zamówienia podwykonawcom, mimo niewskazania w ofercie takiej części do powierzenia podwykonawcom;
8. wskazać inny zakres podwykonawstwa niż przedstawiony w ofercie;
9. wskazać innych podwykonawców niż przedstawieni w ofercie;
10. zrezygnować z podwykonawstwa.
11. W przypadku, gdy zmiana lub rezygnacja z podwykonawcy, dotyczy podmiotu, na którego zasoby Dostawca powoływał się na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b prawa zamówień publicznych, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 wymienionej ustawy, Dostawca jest zobowiązany wykazać Zamawiającemu, iż proponowany inny podwykonawca lub Dostawca samodzielnie spełniają je w stopniu nie mniejszym niż wymagany   
    w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.

**§ 14**

1. We wszystkich sprawach nieuregulowanych umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy powszechnie obowiązujące właściwe z uwagi na przedmiot niniejszej umowy, a w szczególności ustawa Prawo zamówień publicznych i Kodeks Cywilny wraz z aktami wykonawczymi.
2. Poprzez określenie „dni” występujące w niniejszej umowie Zamawiający rozumie następujące po sobie dni kalendarzowe, a przez „dni robocze” rozumie każdy dzień tygodnia od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy oraz sobót.

**§ 15**

Kwestie sporne powstałe w związku z realizacją umowy Strony zobowiązują się rozstrzygać na drodze polubownej, a w przypadku braku porozumienia rozstrzygać w drodze postępowania sądowego   
w sądzie powszechnym właściwym dla siedziby Zamawiającego.

**§ 16**

Dostawca zobowiązany jest do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji uzyskanych w związku   
z realizacją niniejszej umowy, stanowiących tajemnicę służbową lub inną informację prawnie chronioną dotyczącą Zamawiającego.

**§ 17**

Dostawca nie może bez pisemnej zgody podmiotu tworzącego dla Zamawiającego (w rozumieniu ustawy z dnia 15.04.2011 r. o działalności leczniczej) zbywać jakichkolwiek wierzytelności wynikających z niniejszej umowy.

**§ 18**

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej Strony.

**DOSTAWCA**  **ZAMAWIAJĄCY**

\*) niepotrzebne skreślić

**ZAŁĄCZNIK NR 2 DO UMOWY**

**Dotyczy pakietów:** *1, 4-6, 9-10, 13-15, 18-20, 23-28*

**Protokół z przeprowadzonego szkolenia**

**Dotyczy umowy nr ......................... z dnia ...................**

Dostawca dokonał szkolenia personelu w zakresie prawidłowego sposobu korzystania z przedmiotu zamówienia opisanego w załączniku nr 1 do umowy w dniu……….

Osoba szkoląca ................................................................... – podpis ...........................................

Ilość przeszkolonych osób:

1. .....................................................- podpis ....................................
2. .....................................................- podpis ....................................
3. .....................................................- podpis ....................................
4. .....................................................- podpis ....................................
5. .....................................................- podpis ....................................
6. .....................................................- podpis ....................................
7. .....................................................- podpis ....................................
8. .....................................................- podpis ....................................
9. .....................................................- podpis ....................................
10. .....................................................- podpis ....................................

Miejscowość i data: ……………..

Podpisy osób upoważnionych

ZAMAWIAJĄCY DOSTAWCA

|  |  |
| --- | --- |
| …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Stanowisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data | …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Stanowisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data |

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO UMOWY

Dotyczy pakietu: 14

**Protokół zdawczo-odbiorczy**

**Dotyczy umowy nr ............ z dnia ...................**

**CZĘŚĆ A**

**DOSTAWA**

W dniu ....................... odebrano od Zamawiającego niżej wymienione urządzenia wraz   
z niezbędnym wyposażeniem i oprzyrządowaniem.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nazwa towaru** | **Typ (model)** | **Nr seryjny** | **Rok produkcji** | **Wyposażenie, części składowe, materiały eksploatacyjne**  **(szt.)** | **Producent** | **Uwagi dotyczące instalacji** |
| **1.**  **2.**  **3.**  **4.** |  |  |  |  |  |  |

Strony zgodnie stwierdzają:

1. Stan przedmiotu użyczenia jest niepogorszony ponad ten wynikający z normalnego zużycia.
2. Wartość przedmiotu użyczenia na dzień użyczenia za 1 szt. wynosi: ……………… zł brutto.
3. Terminowe wywiązanie się Dostawcy z postanowień zawartej z nim umowy,
4. Uwagi: .................................................................................................................................

Przyjęto bez zastrzeżeń.

Podpisy osób upoważnionych

DOSTAWCA ZAMAWIAJĄCY

|  |  |
| --- | --- |
| …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data | …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data |

**CZĘŚĆ B**

**SZKOLENIE PERSONELU**

1. Dostawca dokonał szkolenia personelu w zakresie działania i obsługi przedmiotu użyczenia opisanego w Protokole zdawczo-odbiorczym w części A – Dostawa.

Osoba szkoląca .............................................................. – podpis .................................

Ilość przeszkolonych osób:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Imię i nazwisko** | **Podpis** |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
| **…** |  |  |

Podpisy osób upoważnionych

DOSTAWCA ZAMAWIAJĄCY

|  |  |
| --- | --- |
| …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data | …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data |

**CZĘŚĆ C**

**ODBIÓR**

W dniu ....................... odebrano od Zamawiającego, niżej wymienione urządzenia wraz   
z niezbędnym wyposażeniem i oprzyrządowaniem.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nazwa towaru** | **Typ (model)** | **Nr seryjny** | **Rok produkcji** | **Wyposażenie, części składowe, materiały eksploatacyjne**  **(szt.)** | **Producent** | **Uwagi dotyczące instalacji** |
| **1.**  **2.**  **3.**  **4.** |  |  |  |  |  |  |

Strony zgodnie stwierdzają:

1. Stan przedmiotu użyczenia jest niepogorszony ponad ten wynikający z normalnego zużycia.
2. Uwagi: .................................................................................................................................

\*) niepotrzebne skreślić

Przyjęto bez zastrzeżeń.

Podpisy osób upoważnionych

DOSTAWCA ZAMAWIAJĄCY

|  |  |
| --- | --- |
| …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data | …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data |

**ZAŁĄCZNIK NR 2 DO UMOWY**

**Dotyczy pakietu: 25**

**Protokół zdawczo-odbiorczy**

**Dotyczy umowy nr ............ z dnia ...................**

**CZĘŚĆ A**

**DOSTAWA**

W dniu ....................... odebrano od Dostawcy, niżej wymienione urządzenie wraz   
z niezbędnym wyposażeniem i oprzyrządowaniem.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nazwa urządzenia** | **Typ (model)** | **Nr seryjny** | **Rok produkcji** | **Wyposażenie, części składowe, materiały eksploatacyjne**  **(szt.)** | **Producent** | **Uwagi** |
| **1.**  **2.**  **3.**  **4.** |  |  |  |  |  |  |

Strony zgodnie stwierdzają:

1. stan urządzenia umożliwia jego wykorzystanie zgodnie z przeznaczeniem, a biorący do używania nie wnosi uwag co do jego zewnętrznego stanu;
2. wartość przedmiotu użyczenia na dzień użyczenia wynosi: ………………… zł brutto.
3. terminowe wywiązanie się Użyczającego z postanowień zawartej z nim umowy,
4. Uwagi: .................................................................................................................................

Zamawiający potwierdza / nie potwierdza\* otrzymanie/-a oświadczenia, o którym mowa w § 1 ust. 8 pkt 2 umowy.

\*) niepotrzebne skreślić

Przyjęto bez zastrzeżeń.

Podpisy osób upoważnionych

DOSTAWCA ZAMAWIAJĄCY

|  |  |
| --- | --- |
| …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data | (w imieniu użytkownika np. ordynator, pielęgniarka)  …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data |
| (w imieniu Apteki Szpitalnej)  …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data |

**CZĘŚĆ B**

**SZKOLENIE PERSONELU**

Dostawca dokonał szkolenia personelu w zakresie działania i obsługi przedmiotu użyczenia opisanego w Protokole zdawczo-odbiorczym w części A – Dostawa.

Osoba szkoląca .............................................................. – podpis .................................

Ilość przeszkolonych osób:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Imię i nazwisko** | **Podpis** |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
| **…** |  |  |

Podpisy osób upoważnionych

DOSTAWCA ZAMAWIAJĄCY

|  |  |
| --- | --- |
| …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data | …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data |

**CZĘŚĆ C**

**ODBIÓR**

W dniu ....................... odebrano od Zamawiającego, niżej wymienione urządzenie wraz   
z niezbędnym wyposażeniem i oprzyrządowaniem.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nazwa urządzenia** | **Typ (model)** | **Nr seryjny** | **Rok produkcji** | **Wyposażenie, części składowe, materiały eksploatacyjne**  **(szt.)** | **Producent** | **Uwagi dotyczące instalacji** |
| **1.**  **2.**  **3.**  **4.** |  |  |  |  |  |  |

Strony zgodnie stwierdzają:

1. Stan przedmiotu użyczenia jest niepogorszony ponad ten wynikający z normalnego zużycia.
2. Uwagi: .................................................................................................................................

\*) niepotrzebne skreślić

Przyjęto bez zastrzeżeń.

Podpisy osób upoważnionych

DOSTAWCA ZAMAWIAJĄCY

|  |  |
| --- | --- |
| …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data | (w imieniu użytkownika np. ordynator, pielęgniarka)  …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data |
| (w imieniu Apteki Szpitalnej)  …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka  …………………………………………  Miejscowość, data |