



## Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie

### Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,  
REGON 000302391, NIP 866-14-55-641  
tel. 15 864-85-04; fax 15 864-68-76

[www.szpitalstaszow.pl](http://www.szpitalstaszow.pl), e-mail: [przetargi@szpitalstaszow.pl](mailto:przetargi@szpitalstaszow.pl)



Znak DZPiZ-380-03/2020

### Pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego:

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 obowiązującej ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, iż na adres Zamawiającego wpłynęły zapytania dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „**Dostawę materiałów jednorazowych do wykonywania iniekcji, zestawów do cewnikowania oraz materiałów jednorazowych do pomp**”.

- Wykonawca** – Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie **w pakiecie 3 poz. 4** bezpiecznych igieł kompatybilnych ze wszystkimi penami insulinowymi na rynku w rozmiarze 29G x 12mm lub 31G x 5mm, igła przed i po użyciu zabezpieczona jest kolorową osłonką ochraniającą przed przypadkowym zakłuciem.  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
- Wykonawca** – Uprzejmie prosimy o wydzielenie **pozycji nr 4 z pakietu 3** i utworzenie z niego 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 – Zamawiający nie wydziela.**
- Wykonawca** – Uprzejmie prosimy o wydzielenie **pozycji nr 5 z pakietu 3** i utworzenie z niego 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 – Zamawiający nie wydziela.**
- Wykonawca – Pakiet 1, poz. 4-5,9-12** - Czy zamawiający wydzieli poz.4-5,9-12 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 – Zamawiający nie wydziela.**
- Wykonawca – Pakiet 1, poz. 5** - Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
- Wykonawca – Pakiet 1, poz. 4-5** - Czy zamawiający wymaga aby na opakowaniu jednostkowym umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji i datę ważności, metodę sterylizacji oraz znak  
CE?  
**Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ**

7. **Wykonawca – Pakiet 1, poz. 12** - Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml - skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną, jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
8. **Wykonawca – Pakiet 1, poz. 11** - Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml ze skalą co 1 ml?  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
9. **Wykonawca – Pakiet 2, poz. 7-8,10** - Czy zamawiający wydzieli poz. 7-8,10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?  
**Odpowiedź – Zamawiający nie wydziela.**
10. **Wykonawca – Pakiet 2, poz. 7** - 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, trójplaszczynowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kropłowa z filtrem z PCV, dł. komory kropłowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kropłowej – 12,37 cm<sup>3</sup>, powierzchnia komory 36,52 cm<sup>2</sup>, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm<sup>2</sup> (objętość 3,69 cm<sup>3</sup>), sterylizacja EO?  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
11. **Wykonawca – Pakiet 2, poz. 7** - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kropłową 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 pozostaje przy zapisach SIWZ.**
12. **Wykonawca – Pakiet 2, poz. 7** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
13. **Wykonawca – Pakiet 2, poz. 7** - Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?  
**Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ**
14. **Wykonawca – Pakiet 2, poz. 8** - Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kropłowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kropłowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
15. **Wykonawca – Pakiet 2, poz. 8** - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kropłową 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 pozostaje przy zapisach SIWZ.**

16. **Wykonawca** – Pakiet 2, poz. 8 - 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 – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
17. **Wykonawca** – Pakiet 2, poz. 8 - 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 – Zamawiający dopuszcza z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ**
18. **Wykonawca** – Pakiet 2, poz. 7-8,10 - Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?  
**Odpowiedź – Zgodnie ze SIWZ**
19. **Wykonawca** – Pakiet 2, poz.10 - Czy Zamawiający dopuści IS bursztyn. bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – 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 przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
20. **Wykonawca** – Pakiet 2, poz. 10 - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów bursztyn. 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 pozostaje przy zapisach SIWZ.**
21. **Wykonawca** – Pakiet 2, poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztyn. bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
22. **Wykonawca** – Pakiet 2, poz. 10 - Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bursztyn. bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?  
**Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ**
23. **Wykonawca** – Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U.z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?  
**Odpowiedź – Zamawiający informuję, iż powyższą kwestię rozstrzyga par 3 ust 2 projektu umowy.**
24. **Wykonawca** – Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?  
**Odpowiedź – Zamawiający informuję, iż powyższą kwestię rozstrzyga par 2 ust 2 projektu umowy. Zamawiający informuje, że czynność rozładunku obejmuje możliwość sprawdzenia przez przedstawiciela zamawiającego w obecności kuriera zgodności dostarczonej przesyłki z zamówieniem.**
25. **Wykonawca** – Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wymaga.**

**26.Wykonawca – Dotyczy pakietu 1 pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści kaniule do krótkoterminowego użytku o poniższych parametrach?

Rozmiar Gauge	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
14	2.1	45	300
16	1.8	45	200
17	1.5	45	140
18	1.3	45	90
20	1.1	33	61
22	0.9	25	36
24	0.7	19	15

**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

**27.Wykonawca – Dotyczy pakietu 1 pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści kaniulę do krótkoterminowego użytku bez dodatkowo zdejmowanego uchwyty?

**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

**28.Wykonawca – Dotyczy pakietu 1 pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczne wykonane z PUR do krótkoterminowego użytku, wyposażony w standardowo zamykany koreczek, standardowe opakowanie, igła wykonana ze stali nierdzewnej, cewnik wykonane z poliuretanu PUR, zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe

Rozmiar Gauge	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
16	1.8	45	200
18	1.3	45	90
20	1.1	33	61
22	0.9	25	36
24	0.7	19	15

**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

**29.Wykonawca – Dotyczy pakietu 1 poz.8** - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 20ml z rozszerzeniem do 24ml, z kontrastującym tłokiem w kolorze innym niż strzykawka, op. 100 szt z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, po odpowiednim przeliczeniu ilości**

**30.Wykonawca – Dotyczy pakietu 3 poz.4** - Czy Zamawiający wydzieli powyższą pozycję do osobnego pakietu?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wydziela.**

**31.Wykonawca – Pakiet 1 poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul renomowanej firmy BD do kaniulacji żył obwodowych wykonana z PTFE widocznego w USG, z portem bocznym zabezpieczonym korkiem na uwięzi w kolorze kodującym rozmiar Gauge kaniuli, z zastawką antyzwrotną, oraz koreczkiem z trzpieniem powyżej górnej krawędzi, dostępność rozmiarów 22-14 G a 22 G 0,8 x 25 mm przepływ 31 ml/min 20 G 1,0 x 32 mm przepływ 54 ml/min 18 G 1,2 x 45 mm przepływ 80 ml/min 18 G 1,2 x 32 mm przepływ 80 ml/min 17 G 1,4 x 45 mm przepływ 125 ml/min 16 G 1,7 x 45 mm przepływ 180 ml/min 14 G 2,0 x 45 mm przepływ 270 ml/min.

**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

**32.Wykonawca – Pakiet 1 poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o rozmiarze 24G - 0,7x19mm i 26G - 0,6x19mm; bez portu bocznego, o max. przepływie 13ml/min., wykonanej z PTFE, z zastawką antyzwrotną oraz koreczkiem z trzpieniem powyżej górnej krawędzi.

**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**

33. **Wykonawca – Pakiet 1 poz. 2** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli renomowanej firmy BD w rozmiarach:  
 0,9mm - 22G( niebieski ) dł. 25 mm , przepływ min. 42 ml/min  
 1,1mm - 20G( różowy ) dł. 32 mm , przepływ min. 67 ml/min  
 1,3mm - 18G( zielony ) dł. 32, przepływ min. 103 ml/min  
 1,3mm - 18G( zielony ) dł. 45 mm , przepływ min. 103 ml/min  
 1,5mm - 17G( biały) dł. 45 mm , przepływ min. 133 ml/min  
 1,8mm – 16 G ( szary) dł. 45 mm, przepływ min. 236 ml/min  
 2,0 mm 14 G (pomarańczowy), przepływ min. 270 ml/min  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
34. **Wykonawca – Pakiet 1 poz. 2** - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zamawiający oczekuje aby zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , w pełni zamykało ostrze i światło igły, było pozbawione jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, zmniejszając ekspozycje na krew po postaci skaleczenia, zachłapania oraz zakłucia?  
**Odpowiedź – Zgodnie ze SIWZ.**
35. **Wykonawca – Pakiet 1 poz. 2** - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby do oferty dołączone opublikowane badania kliniczne lub laboratoryjne (min. 3) potwierdzające zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji cewnika oferowanych kaniul?  
**Odpowiedź – Zamawiający nie oczekuje.**
36. **Wykonawca – Pakiet 1 poz. 2** - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby kaniula posiadała port boczny samodomykający się oraz zastawkę antyzwrotną zapobiegająca wypływowi krwi w momencie wkłucia?  
**Odpowiedź – Zgodnie ze SIWZ.**
37. **Wykonawca – Pakiet 1 poz. 5** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka.  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
38. **Wykonawca – Pakiet 1 poz. 5** - Prosimy o sprecyzowanie czy perforacja ułatwiająca chwytność koreczka ma być na całej długości części chwytnej koreczka?  
**Odpowiedź – Zgodnie ze SIWZ.**
39. **Wykonawca – Pakiet 1 poz.7** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę renomowanej firmy Becton Dickinson o pojemności nominalnej tzn. bez rozszerzeń.  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
40. **Wykonawca – Pakiet 1, poz. 8** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę renomowanej firmy Becton Dickinson o pojemności nominalnej tzn. bez rozszerzeń, z tłokiem mlecznym.  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.**
41. **Wykonawca – Pakiet 1, poz. 9 i 10** - Prosimy Zamawiającego o informacje jakie pompy infuzyjne są na wyposażeniu szpitala.  
**Odpowiedź – Zamawiający posiada pompy m.in.: Duet 20/50, Agila, Duet M, AP 22, AP 12, SEP-21S, Ascot AP14, 610 BS, 604 SP, 1088, 340 A, Perfusor FM 8713952, Perfusor Compact Plus, Infusomat Space 8713050, Perfusor Space 8713030.**
42. **Wykonawca – Pakiet 1, poz. 9 i 10** - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawki mają być wpisane i wyświetlane w menu pompy w celu zachowania kompatybilności strzykawkę oraz prawidłowego działania pompy i podaży leków?  
**Odpowiedź – Strzykawki mogą być wpisane i wyświetlane w menu pompy w celu zachowania kompatybilności strzykawkę oraz prawidłowego działania pompy i podaży leków.**



43. **Wykonawca – Pakiet 3 poz. 3** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły bezpiecznej w rozmiarze 18 G 1 ½" 1,20 x 40 mm, 18 G 1 ½" 1,20 x 25 mm lub 18 G 1 ½" 1,20 x 50 mm do wyboru przez Zamawiającego; ze specjalnym ostrzem ściętym pod kątem 45°, zapobiegającym defragmentacji korka i chroniącym personel przed ekspozycją zawodową (ryzykiem zakłucia).

**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igły bezpiecznej w rozmiarze 18G 1 ½ ‘ 1,20 x 40mm ze specjalnym ostrzem ściętym pod kątem 45°, zapobiegającym defragmentacji korka i chroniącym personel przed ekspozycją zawodową/ryzykiem zakłucia.**

44. **Wykonawca – Pakiet 3 poz. 4** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej igły do wstrzykiwaczy insulinowych w rozmiarze 30 G 0,30 mm x 5 mm

**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie bezpiecznej igły do wstrzykiwaczy insulinowych w rozmiarze 30 G 0,30 mm x 5 mm, przy jednoczesnym zachowaniu wszystkich pozostałych zapisów SIWZ**

45. **Wykonawca – Pakiet 3 poz. 4** - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby igła po użyciu bezpiecznie zamknięta była w osłonce chroniącej przed zakłuciem (z obu stron : od strony pacjenta i od strony wstrzykiwacza)

**Odpowiedź – Zamawiający oczekuje, aby igła po użyciu bezpiecznie zamknięta była w osłonce chroniącej przed zakłuciem (z obu stron : od strony pacjenta i od strony wstrzykiwacza)**

46. **Wykonawca – Pakiet 3 poz. 4** - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby kompatybilne z wstrzykiwaczami wszystkich producentów potwierdzona była certyfikatem kompatybilności technicznej dołączonym do oferty

**Odpowiedź – Zamawiający informuje, iż wymaga, aby w pakiecie 3 poz. 4 i 5 były kompatybilne z wstrzykiwaczami wszystkich producentów.**

47. **Wykonawca – Pakiet 4 poz. 3,5,7** - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawki mają być wpisane i wyświetlane w menu pompy w celu zachowania kompatybilności strzykawek oraz prawidłowego działania pompy i podaży leków?

**Odpowiedź – Strzykawki mają być wpisane i wyświetlane w menu pompy w celu zachowania kompatybilności strzykawek i prawidłowego działania pompy.**

48. **Wykonawca** – W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów: „...od daty otrzymania pisemnej reklamacji” na „...od daty uznania reklamacji przez Wykonawcę.”

**Odpowiedź –Zamawiający zmienia brzmienie § 6 ust. 2 projektu umowy na:**

**„§ 6 ust. 2. W razie stwierdzenia wad, braków lub niezgodności towaru z umową, Zamawiający prześle faksem lub mailem pisemną reklamację Wykonawcy, a Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia wad, braków lub niezgodności towaru z umową niezwłocznie, lecz nie później niż w terminie 6 dni roboczych od daty otrzymania pisemnej reklamacji.”**

49. **Wykonawca** – Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 2):

2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:

- za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 5% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1;
- za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości **100,00 zł**, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie towaru;**
- za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości **50.00 zł**, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego/ brakującego/ niezgodnego z umową towaru;**
- w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż 6 miesięczny okres przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości **100,00 zł** za stwierdzone uchybienie,

jednak nie więcej niż 10% wartości brutto dostaw wykonanych niezgodnie z umową.  
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach projektu umowy w tym zakresie. Zamawiający informuje również, iż kary umowne mają między innymi charakter dyscyplinujący wykonawców.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Staszów, dnia 24.01.2020 r.

Zatwierdzam:  
Dyrektor SPZZOZ w Staszowie