WCPiT /EA/381-12/2018 Poznań, 2018-06-15

Uczestnicy postępowania

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych sterylnych i niesterylnych.

Zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (t.j. Dz.U. z 2017 r. poz. 1579), Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

**PYTANIE NR 1**

Pakiet 33, poz. 1-4: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek oddychających na całej powierzchni - czyli pieluchomajtek wykonanych z materiału przepuszczającego powietrze na całej powierzchni, wykonanego w całości z warstw przepuszczających powietrze, niezależnie od surowca użytego do tego celu, posiadających dwa ściągacze taliowe z przodu i z tyłu pieluchomajtki?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 33, poz. 1-4: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek o obwodach:

* S – 55-80cm,
* M – 75-110cm,
* L – 100-150cm,
* XL – 130-170cm?

Czy Zamawiający wymaga, aby powyższe parametry zostały potwierdzone kartą danych technicznych?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 33, poz. 1-4: Czy Zamawiający wymaga, aby falbanki boczne w pieluchomajtkach były skierowane na zewnątrz pieluchomojatki, co minimalizuje ryzyko przygniecenia falbanek przez użytkownika w trakcie użytkowania, a co za tym idzie zwiększa się zabezpieczenie przed bocznymi przeciekami?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 33, poz. 6: Czy Zamawiający dopuści piankę nie zawierającą w swym składzie kreatyny ale posiadającą biokompleks lniany, pantenol, olej z oliwek, kwas mlekowy i sinodor?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 33:Czy w toku badania oferty Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawców do złożenia próbek potwierdzających spełnianie wymagań SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga próbek do tej pozycji.**

Dot .umowy:

1. Jaki procent ilości wyrobów w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony?
2. Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?
3. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu na: „za nieterminowaną dostawę przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1% zł wartości niezrealizowanej części dostawy – za każdy dzień zwłoki?
4. Czy Zamawiający zgodzi się aby kara umowna w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy naliczana była od niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź: ad 1- Zamawiający dokładnie określił ilości zgodnie z zapotrzebowaniem i zużyciem.**

**ad 2-4 Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**PYTANIE NR 2**

W związku ze zmianą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz politykę compilance koncernu BBraun, stosownie do art 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający podaje skład Komisji Przetargowej:**

**Przewodniczący - Jolanta Stachowiak**

**Członek - Teodora Jodko**

**Członek - Maria Madalińska-Wojda**

Sekretarz - Agnieszka Sewastynowicz

**PYTANIE NR 3**

Pakiet 50, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy półmaski ochronnej dla personelu medycznego – respiratorowa spełniająca wymogi klasy FFP2 wg EN 149:2001 zarejestrowana jako środek ochrony osobistej, w kształcie stożka jednopanelowa, wykonana z materiałów: poliester, melt blown, poliester posiadającą w części środkowej zawór oddechowy ułatwiający oddychanie, w górnej części maski wyprofilowane usztywnienie na nos, po stronie wewnętrznej (od strony twarzy) pianka zwiększającą komfort użytkowania i ułatwiająca oddychanie, gumki na głowę wykonane z termoplastycznego bezlateksowego materiału ułatwiającego nakładanie maski, skuteczność filtracji cząsteczkowej (dla cząsteczek 0,1 µm ) > 99,9 % , skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9%, całkowite przesiąkanie do środka < 2,7 % , penetracja aerozoli testowych <0,95%, opór oddechowy przy wdechu i wydechu ≤2,1 mbar.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**PYTANIE NR 4**

****

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**PYTANIE NR 5**

Pakiet 43

Pyt. 1 – Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 43 pozycji 1-3 i stworzy z nich oddzielny pakiet?

Pyt. 2 – Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści: kaniule z dodatkowym portem działającym w systemie ,,klik’’ umieszonym centralnie nad skrzydełkami, zaopatrzone w koreczek luer-lock z trzpieniem powyżej krawędzi korka, wykonana z poliuretanu, z 3 dającymi dobry kontrast w RTG, z koreczkiem w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiaru, z oznaczeniem nazwy producenta jedynie na opakowaniu kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania), rozmiary:14G(2,0x45); 16G(1,75x45); 17G(1,5x45); 18G(1,3x32); 18G (1,3x45); 20G(1,0x32); 22G(0,9x25)?

Pyt. 3 – Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści: kaniule bezpieczne z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z dodatkowym portem działającym w systemie ,,klik’’ umieszonym centralnie nad skrzydełkami, zaopatrzone w koreczek luer-lock z trzpieniem powyżej krawędzi korka, wykonana z poliuretanu, z 3 dającymi dobry kontrast w RTG, z koreczkiem w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiaru, z oznaczeniem nazwy producenta jedynie na opakowaniu kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania), rozmiary:

14G(2,0x45); 16G(1,75x45); 17G(1,5x45); 18G(1,3x32); 18G (1,3x45); 20G(1,0x32); 22G(0,9x25)?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**PYTANIE NR 6**

1.Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 53 ustniki rozm. 23mmx 25mm, 54 Fr, reszta parametrów bez zmian?

2.Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 9 Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii **”** Pull”, w rozmiarach 20 Fr i 24 Fr,wykonany z silikonu, z możliwością usunięcia zestawu przezskórnie (bez konieczności wykonywania endoskopii),zestaw wyposażony w port typu „Y” z niezależnymi portami do odżywiania i podawania leków, z klamrą pozwalającą na szczelne zamknięcie drenu, Zestaw zawiera: dren PEG, igłę z mandrynem, pętlę do przeciągania drutu, drut do przeciągania drenu PEG, skalpel, obłożenie z otworem, komplet gazików z otworem, 2 zewnętrzne nasadki zabezpieczające dren PEG, nożyczki i pean?

**Odpowiedź: ad 1 - Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Odpowiedź: Ad 2 - Zamawiający dopuszcza.**

**PYTANIE NR 7**

Pakiet 61 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie fartuchów o gramaturze 24 g/m2. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**PYTANIE NR 8**

1.Dotyczy pakietu 20 Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 rurki zbrojone z wewnętrzna powierzchnia SATIN SLIP ułatwiającą wprowadzanie cewnika do odsysania, bronchofiberoskopu, czy prowadnicy do intubacji -materiału alternatywnego dla silikonu.Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

2. Zwracamy się z prośbą o wyłaczenie z pakietu 21 pozycji : 13,14,15,16,17,19,21,22,23,24. Wyłączenie to pozwoli większej liczbie oferentów złożyć korzystną cenowo ofertę Zamawiającemu.

3. Dotyczy pakietu 21 poz 14 Czy Zamawiajacy dopuści rurki Guedela o rozmiarze 0/5cm? Pozstałe wymogi i rozmiary zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź: ad 1- Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Odpowiedź: ad 2 - Zamawiający wyraża zgodę i wydziela z pakietu  21 poz 13,14,15,16,17,19,21,22,23,24. i tworzy nowy pakiet 21A. W związku z czym następuje zmiana w zakresie zalacznika nr 2 - FORMULARZ CENOWY oraz zalacznika nr 5 - WARTOSC WADIUM.**

**Odpowiedź: ad 3- Zamawiający dopuszcza.**

**PYTANIE NR 9**

 Pakiet nr.2, poz.1-5,10-11 Prosimy o wydzielenie poz. 1-5,10-11 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz.1 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio elastyczna komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, wielkość komory ok.. 5,5 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, bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz.3 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 wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa – średnio elastyczna 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 etylenu?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz.11 Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 50(60)ml , 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 pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.1Czy zamawiający dopuści kieliszki wyłącznie przeźroczyste – transparentne?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.13Czy zamawiający wymaga rolek podkładu testowanego dermatologicznie, co wykonawca potwierdzi odpowiednim dokumentem?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

Pakiet 30, poz.13Czy zamawiający wymaga 2 warstw w podkładzie celulozowym?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.13Czy zamawiający wymaga rolek wykonanych ze 100 % czystej celulozy, co jest gwarancją miękkości i lepszej wchłanialności?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.13 Czy zamawiający wymaga rolki pakowanej indywidualnie, każda posiada oznaczenia dotyczące o rozmiarze, długość rolki, odcinka, rodzaj perforacji, nazwa producenta, posiadanych certyfikatów, co umożliwia łatwą identyfikację produktu po wyjęciu z kartonu zbiorczego?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.13 Czy wymaga się aby podkłady medyczne były higienicznie zapakowane, każda rolka w oddzielną folię?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.13Czy wymaga się aby na każdej rolce był pełny opis produktu zawierający, nazwę, kod, kod kresowy, nazwę producenta, informacje o składzie produktu 100% pura celuloza, wymiary, ilość warstw, informacje, że produkt posiada udokumentowane badania dermatologiczne, certyfikaty poświadczające pozyskanie celulozy z legalnych i odnawialnych źródeł? (100% PURA CELULOZA oznacza, że do produkcji użyto najwyższej jakości selekcjonowanej celuloza, co daje gwarancję, bezpieczeństwa, pełnej higieny i komfortu dla użytkowników)?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.13Czy wymaga się dokumentów poświadczających, iż produkt był badany dermatologicznie i uzyskał pozytywną opinię?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

Pakiet 30, poz.13Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał gramaturę nie mniejszą niż 17 gr/m2?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.13 Czy wymaga się aby na opakowaniu i opakowaniu rolki widniał symbol CE?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.13 Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał perforację -  minimum 135 odcinków w podkładzie o szerokości 50 cm i 210 odcinków w podkładzie o szerokości 60 cm.?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.13Czy zamawiający dopuszcza rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.13Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 50 m, perforacja co 34 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.13Czy wymaga się aby produkt był wykonany w 100% z czystej celulozy?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 30, poz.1-3,6,13Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów zawartych w pakiecie 30 wydzieli pozycje: 1-3,6,13 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 43, poz.1,19Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Przeliczenie zgodnie z pkt 10.2 SIWZ**

Pakiet 43, poz.1,19 Prosimy o wydzielenie poz. 1, poz.19 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 48, poz. 1Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 48, poz. 1Czy zamawiający dopuści maskę trójwarstwową, wysokobarierową, w kolorze zielonym?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 48, poz. 1 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowane 50 szt. z przeliczeniem ilości, pakowaną w kartoniku w formie podajnika?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 48, poz. 1 Czy zamawiający dopuści maskę wiązaną na troki o rozmiarze 175 mm x 98 mm, po rozłożeniu szerokość ok. 160 mm, troki górne ok 400 mm, troki dolne ok 390 mm lub mocowaną na gumkę?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 48, poz.2Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 16 g/m2, w kolorze zielonym, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 48, poz.2Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 48, poz.2Prosimy o dopuszczenie czepka typu beret pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 48, poz.3Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny, o gramaturze 25 g/m2,z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 48, poz.3Prosimy o dopuszczenie czepka typu furażerka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 48, poz.1-3 Prosimy o wydzielenie poz.1-3 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 49, poz.2 Prosimy o wydzielenie poz.2 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 49, poz.2Czy zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze 25 g/m2, wykonane z włókniny polipropylenowej , w kolorze niebieskim, wymiar bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**PYTANIE NR 10**

1. Dotyczy zał. Nr 2 formularz cenowy pakiet nr 10 :

W nawiązaniu do przyjętej przez Zamawiającego nazwy pakietu („*Zestawy do hemodiafiltracji i cewniki dializacyjne*”) prosimy Zamawiającego o wyłączenie z niego pozycji 14, 15 i 16 jako nie związanych z jego tematyką i utworzenie dla nich odrębnego pakietu.

**Ad 1- Zamawiający wyraża zgodę i wydziela z pakietu  10 poz 14,15 i 16 i tworzy nowy pakiet 10A. W związku z czym następuje zmiana w zakresie zalacznika nr 2 - FORMULARZ CENOWY oraz zalacznika nr 5 - WARTOSC WADIUM.**

1. Dotyczy zał. Nr 2 formularz cenowy pakiet nr 10 poz.6 :

W związku z zamieszczonym opisem zestawu prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie doszło do pomyłki pisarskiej w jego nazwie, gdyż skład jego drenów sugeruje zestaw do wysokoobjętościowej hemofiltracji , a nie hemodiafiltracji, która jest opisana w pozycji 7.

**Odpowiedź: Tak, doszło do omyłki pisarskiej.**

1. Dotyczy zał. Nr 2 formularz cenowy pakiet nr 10 poz.8 :

W związku z trwałym, mającym miejsce już od kilku lat zaprzestaniem produkcji zestawów do plazmaferezy z plazmafiltrem o powierzchni 0,5 m2 do urządzenia MultiFiltrate, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania powyższych zestawów z plazmafiltrem o powierzchni 0,6 m2 i uwzględnienie tego faktu w ewentualnych przyszłych postępowaniach.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy zał. Nr 2 formularz cenowy pakiet nr 10 poz.1, 3, 4, 5, 6, 7 i 8:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oczekuje w tych pozycjach zestawów do aparatu MultiFiltrate CiCa, co wynikałoby z zamieszczonych ich opisów.

**Odpowiedź: Tak.**

1. Dotyczy zał. Nr 2 formularz cenowy pakiet nr 10 poz.13 :

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oczekuje w tej pozycji zestawu do ciągłej żylno-żylnej hemodializy z antykoagulacją cytrynianową do aparatu MultiFiltratePRO, w skład którego wchodzi kaseta integrująca sześć drenów: tętniczy, żylny, filtratu, cytrynianu, roztworu wapnia oraz dializatu wraz z akcesoriami do wypełniania i płukania układu oraz hemofiltrem o powierzchni 1,8 m2.

**Odpowiedź: Tak.**

**PYTANIE NR 11**

Pakiet nr 21, poz. 13: Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne z mankietem o powierzchni matowej, która uniemożliwia przypadkowe przesunięcie maski, bez kolorystycznego opakowania (maska posiada kolorowy pierścień mocujący zgodny z kodem kolorystycznym ISO), sterylne?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**PYTANIE NR 12**

Dotyczy: WCPiT/EA/381-12/2018, PAKIET nr 10, pozycja 11

 Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy 12Fr oraz 14Fr- pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**PYTANIE NR 13**

Dotyczy PAKIETU 4

1. Czy zamawiający wydzieli pozycję 4,5,10,11,12,13 i w tych pozycjach dopuści równoznaczne rozwiązania ?

Takie działanie przyniesie korzyść dla zamawiającego, bo umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Pozycja 4 i 5 równoznaczne rozwiązanie

Adapter pasujący do wszystkich typów dostępnych na rynku standardowych fiolek, zapewniający bezpieczny i wolny od zanieczyszczeń sposób dostępu do leku. Centralne nakłucie - wymuszane przez konstrukcję oraz podwójny zatrzask. Materiały z których wykonany jest adapter są wolne od : DEHP , lateksu i BPA. Łącznik dostępny w następujących rozmiarach (pojemnościach): kompatybilny z fiolkami o średnicy 13 mm, kompatybilny z fiolkami o średnicy 17 mm, kompatybilny z fiolkami o średnicy 20 mm., kompatybilny z fiolkami o średnicy 28 mm. Zamawiający przy każdym zamówieniu będzie definiował zapotrzebowanie na poszczególne pojemności. Adapter posiada system sygnalizacji akustycznej podczas podłączania go do fiolki. Łącznik we współpracy ze strzykawką zapewnia wyrównanie ciśnienia przy transferze cieczy z oraz do fiolki.

Adapter do fiolki jest częścią systemu zamkniętego posiadającego kod ONB, wydanego przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji onkologicznej”) wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie zamkniętym posiadającym kod ONB, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku.

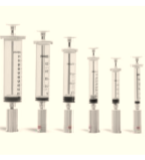


Pozycja 10 i 11 - równoznaczne rozwiązanie

Strzykawka - konstrukcja całkowicie szczelna ,zamknięta ,uniemożliwiająca demontaż tłoka ,połączona trwale z konektorem (umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie hermetycznie zamkniętym). Strzykawka zawiera sterylne powietrze wewnątrz, jest zaopatrzona w uszczelkę typu O-ring 3 warstwową, uniemożliwiającą uwalnianie się oparów/aerozoli poprzez tylną część strzykawki .Wewnątrz strzykawki rurka ze stali nierdzewnej, w której znajdują się dwie igły ,jedna dla płynu wykorzystywana do transferu leku, druga dla sterylnego powietrza dostarczanego ze strzykawki do fiolki. Strzykawka dzięki temu zapewnia wyrównanie ciśnienia przy transferze cieczy z oraz do fiolki. Strzykawka w pełni bezpieczna uniemożliwiająca nieświadome ukłucie. Nie wymaga nakręcania czy też obracania w momencie łączenia z adapterem do fiolki. Materiały z których wykonana jest strzykawka są wolne od : DEHP , lateksu i BPA. Strzykawka dostępna w następujących rozmiarach (pojemnościach): 1 ml, 3 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml, 35 ml, 60 ml oraz 60 ml, z budową ułatwiającą pobieranie cieczy oleistych.

Zamawiający przy każdym zamówieniu będzie definiował zapotrzebowanie na poszczególne pojemności.

Strzykawka z konektorem musi być częścią systemu zamkniętego posiadającego kod ONB, wydanego przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji onkologicznej”) wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie zamkniętym posiadającym kod ONB, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku.



Pozycja 12 i 13 - równoważne rozwiązanie

Adapter kolcowy do pobierania oraz dostrzykiwania rozpuszczalnika (np. NaCl) lub leku z worka/butelki, umożliwiający przepływ powietrza w celu wyrównania ciśnień. Tak jak w przypadku pozostałych elementów nie zawiera DEHP, Lateksu oraz BPA.

Element ten musi być częścią systemu zamkniętego posiadającego kod ONB, wydanego przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji onkologicznej”) wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym posiadającym kod ONB, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku.



**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**PYTANIE NR 14**

Pakiet Nr 2 poz. 1: 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych ze standardowym ostrym kolcem komory kroplowej, komora kroplowa o długości min. 55 mm, bez skrzydełek, z zamykaną klapką.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet Nr 2 poz. 3: 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z minimum dwukanałowym kolcem komory kroplowej, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet Nr 2 poz. 4,5:1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy strzykawki mają być wpisane w menu stosowanych pomp infuzyjnych.

**Odpowiedź: Tak.**

Pakiet Nr 2 poz. 6-9:1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki, której cylinder wykonany jest z polipropylenu, a tłok z polietylenu, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ. Pragniemy nadmienić, iż wykonanie tłoka z polietylenu sprawia, że strzykawka jest bardziej szczelna.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu zapewnienia gładkości przesuwu tłoka, jego stabilności oraz zapewnieniu pewnego chwytu zwężenie tłoka strzykawki ma być nie większe niż 25%-30% całej długości tłoka?

**Odpowiedź: ad 1- Zamawiający dopuszcza.**

**Odpowiedź: ad 2-Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet Nr 19 poz. 3:1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie grubości na palcu min. 0,13 mm, która korzystnie wpływa na barierowość rękawicy.  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet Nr 23 poz. 1:1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z balonem 5-15 ml, pakowanego folia-papier.   
**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet Nr 23 poz. 4:1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii kateter Pigtail 11Fr x 45cm, igła rozrywalna 11Fr x 120 mm, kołnierz mocujący, opaska zaciskowa.  
2. Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw był wyposażony w worek o pojemności 2l ?  
**Odpowiedź: ad 1 i 2 Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet Nr 23 poz. 5:1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii kateter Pigtail 15 Fr x 45 cm, igła rozrywalna 15 Fr x 120 mm, kołnierz mocujący, opaska zaciskowa.  
2. Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw był wyposażony w worek o pojemności 2l ?  
**Odpowiedź: ad 1 i 2Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet Nr 23 poz. 6: 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stazy bezlateksowej wykonanej z rozciągliwej gumy syntetycznej, w opakowaniu zawierającym 25 opasek o długości 470 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet Nr 42 poz. 1:1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala opisany zestaw do toalety jamy ustnej będący inwazyjnym wyrobem medycznym stosowanym przez otwory ciała, niebędący chirurgicznym inwazyjnym wyrobem medycznym, przeznaczonym do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinien być zarejestrowany w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyrób medyczny klasy IIa?

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zestaw do toalety jamy ustnej ma posiadać każde pojedyncze opakowanie, które pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?

3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zestaw do toalety jamy ustnej ma stanowić element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet Nr 63 poz. 1:1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania z filtrem antybakteryjnym 0,2 mikrona z zatyczką zamykają manualnie, bez zastawki.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet Nr 68 poz. 1:1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie błon niebieskich w rozmiarach określonych w poz. 1 punkt a i b innych producentów niż wskazany.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**PYTANIE NR 15**

Pytanie 1 Dotyczy: Pakietu nr 60 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu o następującym składzie:

Zestaw do transplantacji:

1 szt. serweta na stół instrumentarium (owinięcie zestawu) 150x200cm

2 szt. Osłona na stolik Mayo 75x150 cm- wzmacniana na całej długości

2 szt. fartuch chirurgiczny wzmocniony (SMS) rozmiar L o łączeniach wykonanych ultradźwiękowo, paroprzepuszczalny, barierowy, zapewniający ochronę przed przenikaniem płynów.

2 szt. fartuch chirurgiczny wzmocniony (SMS) rozmiar XL o łączeniach wykonanych ultradźwiękowo, paroprzepuszczalny, barierowy, zapewniający ochronę przed przenikaniem płynów.

5 szt. Serweta samoprzylepna, gazowa 75x75cm 17 nitkowa 4 warstwowa z nitką radiacyjną i tasiemką

1 szt. Ołówek elektrochirurgiczny z przedłużeniem i kablem min. 3m.

1 szt. Skalpel chirurgiczny nr 11

1 szt. Skalpel chirurgiczny nr 24

2 szt. Miska nerkowata, niebieska, pojemność 700ml

10 szt. Kompres gazowy 10x10cm 17 nitkowy, 8 warstwowy z nitką radiacyjną

1 szt. Miska transparentna z uchwytem i miarką, pojemność 1200ml

2 szt. Kieszeń na diatermie z dwoma taśmami samoprzylepnymi na całej długości, grubość folii PE 80µ, rozmiar 30x30cm

1 szt. Koc służący do owinięcia narządów, 100% bawełna, 98x80cm

1 szt. strzykawka 3 częściowa LL, pojemność 60 ml

10 szt. tupfer gazowy Ø 25mm z nitką radiacyjną

1 szt. samoprzylepna serweta wzmocniona min. 240x150cm, wzmocnienie 50x20cm

2 szt. samoprzylepna serweta wzmocniona 90x75cm, wzmocnienie 20x50cm

1 szt. samoprzylepna serweta wzmocniona 175x220cm, wzmocnienie 90x80cm

1 szt. końcówka ssąca typu Yankauer CH22/PR20/SC

1 szt. dren do ssaka 2,5m- 25Ch

1 szt. taśma retrakcyjna kolor niebieski

3 szt. torba na narządy 51x51cm

1 szt. magnetyczny pojemnik do liczenia igieł

Materiał bazowy serwety to chłonny laminat dwuwarstwowy o gramaturze 56g/m² (jedną z warstw stanowi folia PE), Wyrób musi spełniać wymogi normy PN EN 13795 wymagania wysokie.

- odporność na przenikanie cieczy 392 cm H2O (strefa krytyczna)

- odporność na uszkodzenia mechaniczne – wytrzymałość na wypychanie sucho/mokro > 220 kPa

wstawka chłonna w strefie krytycznej - nieprzemakalna, dwuwarstwowa o gramaturze min. 51 g/m2

-opakowanie jednostkowe folia/ Tyvek pozwalające na otwarcie zestawu zgodnie z zasadami aseptyki. Opakowanie posiada dwie samoprzylepne etykiety do wklejenia do protokołu medycznego oraz opis komponentów w języku polskim.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**PYTANIE NR 16**

Pakiet nr 30, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kieliszek medyczny do leków wykonany z polipropylenu, o pojemności 30 ml z podwójną skalą pomiarową, jedna skala pomiarowa od 2 ml do 30 ml, podziałka co 1 ml; druga skala od 5 ml do 30 ml, podziałka co 5 ml. Dostępny w czterech kolorach (żółtym, zielonym, niebieskim, czerwonym) lub transparentne. Na jednostkowym produkcie umieszczony numer jednostki certyfikującej, nazwa producenta na opakowaniu zbiorczym, kieliszki pakowane po 90 sztuk z przeliczeniem ilości na 4534 opakowania?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet nr 30, pozycja 3Czy Zamawiający dopuści szpatułki sterylne?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet nr 30, pozycja 8Czy Zamawiający dopuści maski o konstrukcji dwupanelowej?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet nr 30, pozycja 9Czy Zamawiający dopuści silikonowe dreny T-Kahra o długości ramion 45cm x 18cm?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet nr 30, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania wydzieliny z drenem o dł. ok. 30cm?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet nr 30, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania o pojemności 40ml?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet nr 30, pozycja 13 Prosimy o doprecyzowanie, prześcieradeł o jakiej długości oczekuje Zamawiający: 50m, czy 80m?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje prześcieradeł o długości 50m.**

Pakiet nr 31, pozycja 1Czy Zamawiający dopuści myjkę o parametrach:

Jednorazowa myjka do mycia ciała nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w całości z poliestru, o rozmiarze 12cm x 20 cm, gramaturze 90g/m2, opakowanie jednostkowe a'24 sztuki z nadrukowanym rozmiarem, graficzną instrukcją stosowania oraz składem, badania aplikacyjne przeprowadzone na 25 zdrowych dermatologicznie osobach?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet nr 31, pozycja 2Czy Zamawiający dopuści myjkę o parametrach:

Jednorazowa myjka do mycia ciała nasączona obustronnie środkami myjącymi o nautralnym PH 5,5, wykonana w całości z poliestru, rozmiar 12cm x 20 cm, gramatura 150g/m2r z dodatkiem aloesu oraz rumianku, opakowanie jednostkowe a'10 sztuki z nadrukowanym rozmiarem (przeliczenie zamawianej ilości), graficzną instrukcją stosowania oraz składem, badania aplikacyjne przeprowadzone na 25 zdrowych dermatologicznie osobach?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet nr 48, pozycja 1Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski z trokami o dł. 2 x 43cm troki górne, 2 x 37cm troki dolne?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet nr 48, pozycja 2Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepka chirurgicznego damskiego wykonanego w całości z perforowanej włókniny wiskozowej, ściągniętego z tyłu nie uciskającą gumką, sposób pakowania kartonik 100 szt., kolor niebieski, zielony, różowy, żółty, rozmiar uniwersalny?



**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet nr 48, pozycja 3Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepka chirurgicznego wykonanego w całości z perforowanej włókniny wiskozowej, wiązanego na troki, z możliwością wywinięcia części przedniej co tworzy dodatkową warstwę przeciwpotną, sposób pakowania kartonik 100 szt., kolor niebieski, zielony, różowy, żółty, rozmiar uniwersalny, wysokość czepka 20,5 cm, długość denka 29,0 cm?



**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet nr 48, pozycja 4Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pokrowca w rozmiarze 16x250cm?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet nr 48, pozycja 5Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłony na stolik Mayo w rozmiarze 80x140cm ze wzmocnieniem w rozmiarze 60x140cm, wykonanej z foli PE o gramaturze 50g/m2 oraz włókniny o gramaturze 30g/m2 w strefie wzmocnienia (łącznie 80g/m2)?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet nr 61, pozycja 1Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 20g/m2?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet nr 61, pozycja 1Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 25g/m2?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet nr 63, pozycja 1Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z filtrem 1,2µm, bez wbudowanej zastawki?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet nr 71, pozycja 1Czy Zamawiający dopuści papier do EKG AsCard B5 ECO w rolce 58mm x 25m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet nr 71, pozycja 8Czy Zamawiający dopuści oryginalny papier do videoprintera Mitsubishi w rolce o długości 20m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet nr 71, pozycja 9Czy Zamawiający dopuści papier do defibrylatora Bexen XEG 001A w rolce 50mm x 30m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet nr 71, pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści papier do kardiomonitora STAR 8000C w rolce 50mm x 30m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet nr 71, pozycja 22Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny 150ml lub 250ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet nr 71, pozycje 24 – 28 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**PYTANIE NR 17**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 3 ust. 1)

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. § 3 ust. 1)

3. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:
2. za opóźnienie w realizacji dostawy, zdeponowania w magazynie zgodnie z § 3 ust. 1 lub uzupełnienia asortymentu zgodnie z § 3 ust. 3 w wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego asortymentu;
3. za opóźnienie w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy na nowy w wysokości 0,5% wartości brutto danego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy;

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**