



# 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

Wałcz dnia: 03.10.2017r

Komisja przetargowa przy 107 Szpitalu Wojskowym SP ZOZ w Wałczu, ul. Kołobrzaska 44 informuje o zmianach oraz zapytaniach do SIWZ związanych z przetargiem nieograniczonym na **dostawę materiałów jednorazowego użytku, materiału wiskoelastycznego, stomatologii oraz odczynników i materiałów laboratoryjnych – znak 43/med/2017** ogłoszonym w Urzędzie Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich pod poz. **2017/S 168-345104** w dniu 02.09.2017r

## **Pytanie 1 – dotyczące Zadania SIWZ**

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki końcówki, czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06).

## **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

## **Pytanie 2 – dotyczące wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 3 wzoru umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

## **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie.

## **Pytanie 3 – dotyczące wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w par. 1 pkt. 2 na: ”Strony zastrzegają sobie prawo do zmiany Zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym do wysokości 20% wartości określonych w pkt. 1”?

## **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie.

## **Pytanie 4 – dotyczące wzoru umowy par. 6 ust. 1a**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % niezrealizowanej wartości towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień zwłoki, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 0,7% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 255,50%, wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w



## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momentach gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie.

### **Pytanie 5 – dotyczące wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 60 na 30 dni od daty wystawienia faktury?

### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie.

### **Pytanie 6 – dotyczące Zadania 167, poz. b)**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaoferowania zatyczek do kapilar gumowych, które, oprócz tego że szczelnie zatykają końce kapilary, chronią kapilarę przed przypadkowym pęknięciem, np. podczas upadku kapilary na stół, podłogę?

### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w zatyczki.

### **Pytanie 7 – dotyczące Zadania 171 poz. 1**

- Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga pojemnika w całości autoklawowalnego?
- Prosimy o wyjaśnienie z jakim kolorem wieczka należy zaoferować pojemnik: żółtym, czerwonym czy białym?
- Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści pojemniki o poj. uż. 120 ml i poj. całk. ok. 140 ml?

### **Odpowiedz**

- Zamawiający nie wymaga pojemnika w całości autoklawowalnego.
- Dla Zamawiającego kolor wieczka nie ma znaczenia.
- Zamawiający dopuszcza w/w pojemniki.

### **Pytanie 8 – dotyczące Zadania 171 poz. 3**

- Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na pojemnik o pojemności użytkowej 25 ml i całkowitej 30ml?
- Jeśli nie, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na pojemnik o pojemności użytkowej 50 ml i całkowitej 60ml?

### **Odpowiedz**

- Zamawiający dopuszcza w/w pojemniki.
- Zamawiający wyraził zgodę na pojemniki o pojemności użytkowej 25 ml i całkowitej 30 ml.

### **Pytanie 9 – dotyczące Zadania 203 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z rowkiem usztywniającym, który zapobiega uginaniu się płyty i w rezultacie ułatwia przeprowadzanie badań?

Rowek usztywniający podnosi komfort i bezpieczeństwa wykonującego test. Rowek usztywniający stabilizuje kształt jednorazowej płyty umożliwiając jej odkształcanie się w trakcie wykonywania na niej testów, co chroni użytkownika przed przypadkowym wydostaniem się próbek z poszczególnych celek. W metodyce badania sztywność płyty ma bardzo duże znaczenie, bowiem w celu właściwego wymieszania zawiesiny i równomiernego jej rozprowadzenia na dnie celki, płytę lekko, kolistym ruchem w płaszczyźnie poziomej, obraca się. W przypadku płyty pozbawionej rowka, czynność tę jest bardzo trudno wykonać, z uwagi na giętkość płyty.

### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w płyty.



## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

### **Pytanie 10 – dotyczące Zadania 204 poz. 2 i 3**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby próbówki do koagulologii miały specjalną konstrukcję “podwójnej ścianki” oraz posiadały przestrzeń martwą poniżej 1 ml, oraz wyrazi zgodę na zaoferowanie próbek do koagulologii, w których bez podwójnej ścianki, ale spakowanych w sposób gwarantujący utrzymanie właściwego poziomu i stężenia roztworu cytrynianu sodowego w okresie przydatności próbek do użycia?

Postawiony powyżej wymóg w sposób wyraźny ogranicza uczciwą konkurencję, ponadto jest niezasadny i co więcej - wskazuje na konkretnego producenta systemu próżniowego, a tym samym nosi cechy ustawiania przetargów, o których głośno obecnie w wielu instytucjach.

Tylko w próbkach do koagulologii o poj. 1,8 ml krwi firmy Becton Dickinson uzyskuje się przestrzeń martwą poniżej 1 ml, co zostało sprawdzone w badaniach porównawczych. Inne badania, w tym badania przeprowadzone w roku 2000 przez niezależną jednostkę - Szpital w Linzu na próbkach Vacuette wskazują natomiast, że przestrzeń wolna po napełnieniu próbki krwią mniejsza niż 1 cm<sup>3</sup> nie jest warunkiem koniecznym prawidłowego przeprowadzenia badania.

Propozycję wprowadzenia takiego wymogu dla próbek do badań koagulologicznych promują od ponad kilku lat wykonawcy posiadający w swojej ofercie próbki do badań koagulologicznych z takim rozwiązaniem konstrukcyjnym. Grubsze czy podwójne ścianki w próbkach koagulologicznych mają na celu ograniczenie parowania cytrynianu w tych próbkach, co ma znaczenie dla wyniku badania. Nie jest to jednak jedyne rozwiązanie, bo chociażby firma Medlab Products Sp. z o. o. rozwiązała ten problem przez zamykanie próbek w próżniowych opakowaniach aluminiowych, co gwarantuje ich wysoką jakość nawet na końcu okresu ważności. W konsekwencji nie musiała ona tworzyć ścianek o grubszych ściankach.

### **Odpowiedz**

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

### **Pytanie 11 – dotyczące Zadania 204 poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie próbek na 1,6 ml krwi?

Zgodnie z dobrą praktyką laboratoryjną dąży się do minimalizacji pobrania krwi do badań. Do przeprowadzenia prawidłowego odczytu OB. ilość krwi 1,6 ml jest wystarczająca. Wyrażenie zgody na mniejszą pojemność próbek do OB. jest korzystne dla pacjenta, więc powinno leżeć w interesie Zamawiającego.

### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w próbki pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

### **Pytanie 12 – dotyczące Zadania 204 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści dla próbek do badań glukozy inny rodzaj antykoagulantu niż Na<sub>2</sub>EDTA pod warunkiem, że zapewni on prawidłowe badanie poziomu glukozy we krwi?

Próbki do oznaczania poziomu glukozy powinny zawierać fluorek sodu i antykoagulant. Producenci stosują różne antykoagulanty, bowiem najważniejszy jest efekt, a nie rodzaj antykoagulantu. Najlepszym jednak antykoagulantem jest heparyna sodowa, która w porównaniu np. ze zwyczajową mieszaniną fluorku i EDTA lepiej się rozpuszcza i zapewnia o wiele lepszą preparatykę krwi do badań, w tym praktycznie wyeliminowanie mikroskrzepów. Zastosowana kompozycja fluorku sodu i heparyny sodowej skutecznie wstrzymuje proces glikolizy i utrzymuje stabilny poziom glukozy we krwi przez okres potrzebny do przeprowadzenia badania.

### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuści dla próbek do badań glukozy inny rodzaj antykoagulantu niż Na<sub>2</sub>EDTA pod warunkiem, że zapewni on prawidłowe badanie poziomu glukozy we krwi.

### **Pytanie 13 – dotyczące Zadania 204 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie próbek, które również pozwalają na wykonanie badań „na cito” i na uzyskanie klarownej surowicy do badań w czasie 15 minut, ale nie poprzez skrócenie czasu wykrzepiania do 5 minut, lecz poprzez skrócony do 5 minut czas wirowania próbki.

Uzyskanie klarownej surowicy, w której można dokonywać oznaczeń związane jest nie tylko z procesem wykrzepiania, ale również z wirowaniem próbki. Dlatego też przez określenie „uzyskanie surowicy” należy rozpatrywać łącznie proces wykrzepiania z procesem wirowania, a nie tylko sam proces wykrzepiania. Dzięki krótszemu czasowi wirowania próbek, Laboratorium dodatkowo oszczędza na energii elektrycznej i może w czasie 10 minut odwirować dwa razy więcej próbek. Probówki z trombiną, jak podaje producent, skracają czas wykrzepiania krwi do 5 min, ale czas wirowania próbki wynosi 10 min. A zatem na uzyskanie klarownej surowicy do badań



## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

potrzebnych jest 15 min w obu rodzajach probówek. Należy również zwrócić uwagę Zamawiającego, iż probówki z trombiną posiada na rynku polskim tylko jeden system próżniowego pobierania krwi do badań, a zatem Zamawiający żądając tych konkretnych probówek „na cito” i nie dopuszczając rozwiązań równoważnych, utrudnia uczciwą konkurencję i narusza zasady udzielania Zamówień Publicznych.

### **Odpowiedz**

Zamawiający nie dopuszcza w/w probówek.

### **Pytanie 14 – dotyczące Zadania 204 poz. 10**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby na uchwytach umieszczony był „kod graficzny oznaczenia jednorazowości”?

Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych wydanego na podstawie ustawy o z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych. Zgodnie z pkt 13.1 akapit drugi tego rozporządzenia:

„O ile to możliwe i stosowne, informacje potrzebne do bezpiecznego używania wyrobu medycznego powinny znajdować się na samym wyrobie medycznym lub opakowaniu każdego egzemplarza lub, jeżeli to stosowne, na opakowaniu handlowym. Jeżeli osobne opakowanie każdej sztuki wyrobu medycznego nie jest możliwe, informacje muszą znajdować się w ulotce dołączonej do jednego lub większej liczby wyrobów.”

Tak więc w świetle obowiązującej ustawy o wyrobach medycznych, której ustalenia mają charakter międzynarodowy, bo oparte są na dyrektywach (MDD 93/42/EWG UE i IVD 98/79/WE UE) i wydanego do niej Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych, postawiony przez Państwa wymóg jest niezgodny z przepisami, bowiem stawia wyrobom wymogi, których nie wymagają przepisy prawa i jako taki jest niezgodny z tym prawem.

### **Odpowiedz**

Zamawiający w w/w Zadaniu oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

### **Pytanie 15 – dotyczące Zadania 204 Warunki graniczne pkt. 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby wszystkie produkty pochodziły od jednego producenta, jako nieuzasadnionego technicznie, niezgodnego z obowiązującym prawem i utrudniającego uczciwą konkurencję oraz wyrazi zgodę na zmianę zapisu tego wymogu na:

„Asortyment określony w Zadaniu 204 powinien pochodzić od jednego wytwórcy – w przypadku zaoferowania części systemu różnych wytwórców - wykonawca składa oświadczenie, że wszystkie elementy systemu są ze sobą kompatybilne i że zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami”

Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych nie wymaga, aby współpracujące ze sobą wyroby medyczne pochodziły od jednego producenta, wręcz bardzo wyraźnie wskazuje, że mogą pochodzić one od różnych producentów i wytwórców. Jedyne wymóg jaki nakłada Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, to wymóg określony w art. 30 ust 1 pkt. 1, zgodnie z którym, wykonawca tj. „podmiot, który w celu wprowadzenia do obrotu jako system lub zestaw zabiegowy zestawia razem wyroby medyczne oznakowane znakiem CE, nie przekraczając ich przewidzianego zastosowania i ograniczeń w używaniu określonych przez ich wytwórców” potwierdza złożonym oświadczeniem, że „zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami”. Dlatego też nie producenci, a wykonawca powinien złożyć oświadczenie kompatybilności, bo to wykonawca (a nie producenci) odpowiada przed Zamawiającym za zaoferowane w postępowaniu produkty i za prawidłowe ich działanie.

### **Odpowiedz**

Zamawiający w w/w Zadaniu oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.





## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

### **Pytanie 16 – dotyczące Zadania 204 Warunki graniczne pkt. 2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby wszystkie próbówki dostarczane były statywach zapewniających pionową pozycję próbek i wyrazi zgodę na zaoferowanie próbek do koagulologii spakowanych w woreczki z torby aluminiowej?

Dostarczanie próbek w statywach przez Wykonawcę nie zagwarantuje tego, że będą one cały czas znajdowały się w pozycji pionowej. Na dodatek wymóg zachowania pozycji pionowej próbek nie ma żadnego uzasadnienia diagnostycznego, bowiem sposób przechowywania próbek przed pobraniem do niej krwi nie ma znaczenia dla wyniku badania. Co więcej - dla odczynników w stanie płynnym znajdowanie się próbek w pozycji innej niż pionowa powoduje, że np. cytrynian w próbkach do badań koagulologicznych w sposób ciągły znajduje się na całej powierzchni wewnętrznej ścianek próbówki i szybciej miesza się z krwią po jej pobraniu.

Wykonawca jako jedyny na rynku oferuje próbówki z cytrynianem sodu do koagulologii nie w statywach ale w torebkach z Al zamkniętych podciśnieniowo, co korzystnie wpływa na wyniki badań w nich i przedłuża okres trwałości. Wymóg w postaci, jakiej postawił go Zamawiający praktycznie wyklucza nas z niniejszego postępowania. Jeśli dla Zamawiającego jest tak istotne przechowywanie próbek z pobraną krwią w pozycji pionowej czy Zamawiający dopuści dostarczenie do każdego opakowania 100 szt próbek 1 statywu styropianowego do tych próbek, do których Zamawiający po pobraniu krwi będzie mógł wstawiać próbówki w pozycji pionowej?

#### **Odpowiedz**

Zamawiający w w/w Zadaniu oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

### **Pytanie 17 – dotyczące Zadania 204 Warunki graniczne pkt. 3**

Prosimy o odstąpienie od wymogu z pkt. 3 warunków granicznych: „braku konieczności szczelnego zamykania opakowania po wyjęciu próbówki”, gdyż szczelne zamykanie opakowania po wyjęciu próbek (dotyczy próbek do koagulologii) jest korzystne, bo wydłuża termin przydatności próbek do użycia, a przy tym nie jest kłopotliwe z punktu widzenia użytkowników.

#### **Odpowiedz**

Zamawiający w w/w Zadaniu oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

### **Pytanie 18 – dotyczące Zadania 204 Warunki graniczne pkt. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymagania pkt. 4 jako nie mającego znaczenia z punktu widzenia diagnostycznego wyniku badania?

Podwójna ścianka (czyli próbówki w próbówce) to jedna z wielu metod ograniczania parowania roztworu cytrynianu przez ścianki próbówki, a w konsekwencji niespełniania w próbówce wymogu tolerancji objętości dodatku, która to tolerancja jest szczególnie ważna dla wyników badań w przypadku badań koagulologicznych.

Zastosowanie podwójnej ścianki zwiększa jej grubość i tym samym ogranicza parowanie. Takie same efekty daje wykonanie próbek o podwojenie grubości ścianki (firma GBO) czy pokrycie próbówki specjalną folią która również ogranicza parowanie przez ścianki próbówki (firma KIMA). Jednak naszym zdaniem najlepsze jest rozwiązanie zastosowane przez naszą firmę, polegające na zamknięciu próbek na okres ich przechowywania w podciśnieniowych torebkach wykonanych ze specjalnej aluminiowo-tworzywowej folii. W tym wypadku bowiem, mamy do czynienia nie z ograniczeniem parowania, ale jego zupełnym zatrzymaniem do czasu otwarcia torebki i przekazania próbek do pobrania krwi. Pozwala to nam zagwarantować klientom dłuższe okresy ważności niż czyni to nasza konkurencja.

W porównaniu z powyżej omówionymi rozwiązaniami konstrukcyjnymi, rozwiązanie podwójnej ścianki czyli próbówki w próbówce jest najstarsze i najmniej efektywne a tym samym, w żadnym wypadku z punktu widzenia interesu użytkownika, nie powinno być preferowane.

#### **Odpowiedz**

Zamawiający w w/w Zadaniu oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

### **Pytanie 19 – dotyczące Zadania 205 poz. 1**

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający dopuści strzykawkę o poj. 2 ml?

#### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment.



## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

### **Pytanie 20 – dotyczące Zadania 206 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści naczynka do pobierania krwi z palca do oznaczeń glukozy z kapilarą o poj. 200ul?

#### **Odpowiedz**

Zamawiający w w/w Zadaniu oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

### **Pytanie 21 – dotyczące Zadania 206 poz. 3**

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający dopuści naczynka do pobierania krwi z palca do oznaczeń biochemicznych z kapilarą o poj. 250ul?

#### **Odpowiedz**

Zamawiający w w/w Zadaniu oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

### **Pytanie 22 – dotyczące wymagań SIWZ**

W związku z wymogiem Zamawiającego, zawartym w SIWZ (Opis przedmiotu Zamówienia pkt 2 ust. C oraz pkt. 7 ust. 2), prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów ogólnolaboratoryjnych (np. pakiet nr 170) z oferowaną stawką VAT 23%?

Produkty takie nie spełniają definicji wyrobu medycznego, określonego w Ustawie z dnia 20 maja 2010r. w wyrobach medycznych i dlatego nie zostały przez ich wytwórców zakwalifikowane jako wyroby medyczne. Dla tych produktów nie istnieje obowiązek posiadania deklaracji zgodności oraz dokumentów rejestrowych (zgłoszeń, wpisów do Rejestru Wyrobów Medycznych). W przypadku negatywnej odpowiedzi Zamawiającego nie będzie możliwe złożenie ważnej oferty z tego typu produktami.

#### **Odpowiedz**

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

### **Pytanie 23 – dotyczące, § 5 ust. 4 projektu umowy:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o skrócenie terminu płatności z 60 do 30 dni od daty otrzymania faktury VAT.

#### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę w projekcie umowy.

### **Pytanie 24 – dotyczące, § 1 ust. 2 wzoru umowy**

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 1 ust. 2 wzoru umowy w brzmieniu: „Strony zastrzegają sobie prawo do zmiany zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, do wysokości 20% wartości określonej w pkt.1”

Uzasadnienie: Zdaniem wykonawcy zastrzeżenie 30-procentowej zmiany zakresu ilościowego i rzeczowego stawia go w zbyt dużej niepewności co do finalnego zakresu umowy, który uda mu się zrealizować, co przedkłada się na utrudnienie skalkulowania ceny ofertowej i jej atrakcyjności. Zagwarantowanie wykonawcy realizacji zamówienia na poziomie 80% wartości wskazanej w SWIZ umożliwi wykonawcy lepsze, bardziej racjonalne ekonomicznie i również korzystniejsze dla zamawiającego skalkulowanie ceny ofertowej.

#### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę w projekcie umowy.

### **Pytanie 25 – dotyczące, § 3 ust. 5 zd.2 wzoru umowy**

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 3 ust. 5 zd. 2 wzoru umowy w brzmieniu: „Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia Zamawiającemu podstawy prawnej uzasadniającej zmianę stawki VAT.”

Uzasadnienie: Wykonawca nie ma żadnego wpływu na zmianę stawki VAT, której wysokość zdeterminowana jest zmianą przepisów prawnych. Nie ma więc uzasadnienia zmiany umowy (jej aneksowania) w zakresie wynagrodzenia spowodowanej zmianą stawki VAT, albowiem zmiana ta powinna obowiązywać od dnia wejścia w życie stosownych przepisów prawnych.

#### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę w projekcie umowy.



## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

### **Pytanie 26 – dotyczące § 4 ust.3 lit.a wzoru umowy**

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 4 ust. 3 lit. a wzoru umowy w brzmieniu: „a) jakkolwiek dostarczony element zamówienia będzie posiadał termin ważności do użycia krótszy niż 12 miesięcy licząc od dnia dostarczenia, z wyłączeniem Zadań gdzie Zamawiający podał minimalny termin ważności do użycia oraz z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności wnosi 3 miesiące od daty dostawy, w przypadku gdy ta będzie rozdysponowywana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego.”

Uzasadnienie: Wykonawca jest w stanie zapewnić, iż towary będą ważne minimum 12 miesięcy, z kolei granica 18 miesięcy w opinii wykonawcy jest zbyt wysoka.

### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę w projekcie umowy.

### **Pytanie 27 – dotyczące § 4 ust. 4 zd.2 wzoru umowy**

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 4 ust. 4 zd. 2 wzoru umowy w brzmieniu: „W przypadku dostarczenia towaru z wadami Wykonawca zobowiązany jest, na żądanie osoby wymienionej w ust. 1 do jego niezwłocznej wymiany na towar wolny od wad w terminie do 7 dni roboczych, licząc od:

- otrzymania pisemnego żądania – w przypadku wad ilościowych;
- dostarczenia Wykonawcy reklamowanego towaru wraz z pisemnym żądaniem – w przypadku wad jakościowych;
- o ile reklamacja okaże się uzasadniona.

Uzasadnienie: Wykonawca nie może ustosunkować się do reklamacji jakościowej, a w konsekwencji wykonać roszczeń reklamacyjnych, dopóki nie będzie mógł naocznie zbadać reklamowanego towaru, dlatego jego zdaniem w celu jej rozpatrzenia konieczne jest dostarczenie reklamowanego towaru w celu weryfikacji jego wadliwości.

### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę w projekcie umowy.

### **Pytanie 28 – dotyczące § 4 ust. 5 wzoru umowy**

Zwracam się z prośbą o usunięcie § 4 ust. 5 wzoru umowy.

Uzasadnienie: Niezasadne jest nałożenie na wykonawcę obowiązku przyjęcia na jego koszt towarów wycofanych z obrotu i do wystawienia faktury korygującej, albowiem jeżeli na chwilę składania ofert i realizacji umowy są to towary dopuszczone do obrotu, to wykonawca wykonuje swoje obowiązki w sposób prawidłowy. Ponadto, od chwili dostawy (sprzedaży), własność towarów przechodzi na zamawiającego, co oznacza że na nim spoczywają wszelkie ryzyka i ciężary związane z nabywanymi artykułami. Takie rozwiązanie godzi w interes prawny i ekonomiczny wykonawcy i nie jest zasadne obarczanie go takim obowiązkiem.

### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę w projekcie umowy.

### **Pytanie 29 – dotyczące § 6 ust. 1 lit.a wzoru umowy**

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 6 ust. 1 lit. a wzoru umowy w brzmieniu: „Zamawiającemu przysługują od Wykonawcy następujące kary umowne:

- a) za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy zgodnie z terminem określonym w § 4 ust. 2 – w wysokości 0,5% wartości netto towarów niedostarczonych w terminie, nie więcej jednakże niż 5% tej wartości;

Uzasadnienie:

- Prosimy o rozważenie naliczania kar umownych od kwoty netto, a nie brutto wynagrodzenia, ponieważ to kwota netto określa wartość zobowiązania wykonawcy (art. 32 PZP), zaś kwota VAT składająca się na wynagrodzenie brutto jest tylko podatkiem, którego płatnikiem jest wykonawca;
- Kara umowna nie powinna być zbyt wygórowana; akceptowana przez wykonawcę stawka dzienna za zwłokę w dostarczeniu towaru wynosi 0,5% niedostarczonych towarów;
- Usunięcie z lit. a zastrzeżonej kary umownej za niedostarczenie zamówienia uzasadnione jest tym, iż w takim przypadku jest już przewidziana kara umowna – tj. kara za zwłokę w realizacji dostawy; w zasadzie lit. a w dotychczasowym brzmieniu dotyczy tych samych przypadków, albowiem jeżeli wykonawca w ogóle nie dostarczy towaru, wówczas zamawiający może naliczać karę umowną za nieterminową dostawę; niedopuszczalne jest zastrzeżenie i naliczanie dwóch kar umownych co do takiej samej sytuacji;



## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

- Brak górnego limitu naliczania kar umownych może doprowadzić do ogromnej dysproporcji pomiędzy wysokością naliczonej kary umownej a poniesioną przez zamawiającego stratą; w opinii wykonawcy zasadne jest więc zastrzeżenie 5-procentowego limitu.

### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę w projekcie umowy.

### **Pytanie 30 – dotyczące § 1 ust. 2 wzoru umowy**

Zwracam się z prośbą o usunięcie § 1 ust. 2 wzoru umowy.

Uzasadnienie: Przedmiotowy zapis jest niezgodny z art. 8 ust. 1 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, zgodnie z którym w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny, wierzycielowi, bez wezwania, przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego do dnia zapłaty. Zgodnie z art. 4 pkt 3 powołanej ustawy, odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych równe są sumie stopy referencyjnej Narodowego Banku Polskiego i ośmiu punktów procentowych, a więc aktualnie obowiązują w stawce 9,5% rocznie. Z kolei Zamawiający zaproponował naliczanie odsetek za zwłokę. W pierwszej kolejności należy wskazać, iż prawo przewiduje odsetki ustawowe za opóźnienie, a nie za zwłokę. Pod pojęciem „zwłoki” prawo rozumie tylko zawionie nieterminowe działanie, a pod pojęciem „opóźnienia” każdego nieterminowe regulowanie zobowiązań umownych. Ustawodawca hołduje jednakże w przypadku odsetek naliczanie ich w przypadku opóźnienia, albowiem nie jest zasadne to, aby dłużnik uzależniał wywiązywanie się ze swoich długów od uzyskiwania należności od własnych dłużników. Komentowany zapis umowy przewiduje więc brew przewidzianej przez ustawodawcę ochronie wierzyciela konstrukcję odsetek za zwłokę, a także jak była o tym mowa powyżej, wykonawcy należy jest inny rodzaj odsetek przewidzianych prawem, tj. odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych, a zatem powyższy zapis umowny jest i tak nieważny i nie znajdzie zastosowania, jednak przez wzgląd na świadomość prawną osób, które wykonywać będą umowę, zasadne jest jego usunięcie.

### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę w projekcie umowy.

### **Pytanie 31 – dotyczące zapisów SIWZ rozdz. 7 pkt 2**

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. (Dz.U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Poz. 1 w Zadaniu nr 170 wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny i zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych nie wystawiana jest deklaracja zgodności dla tych produktów ani inny dokument dopuszczający do obrotu. Powyższe nie dyskwalifikuje jednak w/w wyrobów z używania w placówkach leczniczych.

Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie złożenia stosownego oświadczenie dot. pozycji 1 w Zadaniu nr 170, iż produkty te nie zostały zaklasyfikowane jako wyroby medyczne w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r.

### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

### **Pytanie 32 – dotyczące zapisów Umowa § 4 ust. 3 a**

Zamawiający zapisał w tym punkcie iż termin ważności oferowanych produktów powinien wynosić minimum 12 miesięcy. Biorąc pod uwagę zapisy umowy, z których wynika, że realizacja zamówienia odbywać się będzie na podstawie zamówień cząstkowych (48 – 72 godziny) opartych na bieżących potrzebach zamawiającego, zapis taki jest bezzasadny. Dodatkowo produkty w zadaniu nr 167, 168 oraz 205 posiadają krótszy termin ważności od daty produkcji, co wynika ze specyfiki odczynnika, który posiadają. W związku z tym prosimy o zmianę zapisu w/w punkcie na zapis, że termin ważności produktów powinien wynosić minimum 5 miesięcy (dot. zadania 167, zadania 168 i zadania 205). Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych.

### **Odpowiedz**

Obecnie używany asortyment przez Zamawiającego w Zadaniach 167 oraz 205 posiada datę ważności większą niż termin zawarty w projekcie umowy, dlatego Zamawiający nie przewiduje zmiany terminu ważności dla asortymentu zawartego w Zadaniach 167 oraz 205. Natomiast dla Zadania 168, Zamawiający przychyliła się do prośby Wykonawcy i ustala termin ważności na minimum 5 miesięcy.





## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

### **Pytanie 33 – dotyczące zapisów Umowa § 4 ust. 2**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od możliwości składania zamówień telefonicznie, a pozostawienie jedynie wymogu złożenia pisemnego zamówienia (faksem lub mailem). W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.

#### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę w projekcie umowy.

### **Pytanie 34 – dotyczące Zadania 167**

Czy Zamawiający wymaga, aby kapilary do gazometrii były wykonane z tworzywa sztucznego? Zastosowanie materiałów takich jak tworzywo sztuczne, eliminuje zagrożenie, jakim jest kruchość i możliwość ukruszenia podczas stosowania innych materiałów, co może prowadzić do skaleczeń personelu.

#### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

### **Pytanie 35 – dotyczące SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

#### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie jak i wycenę opakowania handlowego.

### **Pytanie 36 – dotyczące SIWZ**

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

#### **Odpowiedz**

Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.

### **Pytanie 37 – dotyczące SIWZ**

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

#### **Odpowiedz**

Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.

### **Pytanie 38 – dotyczące Zadania 172, poz. 1 i 2**

Zgodnie z obowiązującą normą produkcji szkiełek mikroskopowych podstawowych - ISO 8037, dotyczącą wymiarów, właściwości optycznych i znakowania, gdzie określono dopuszczalną grubość szkiełek 0,9 - 1,2mm, prosimy o poprawienie opisu przedmiotu zamówienia w.w. parametrze.

#### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.



## 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

### Pytanie 39 – dotyczące Zadania 176

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zamówienia „cito” składane były tylko pisemnie za pomocą faksu?
2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby w pozycji nr 12 była możliwość zamówienia po 5 szt. płytek? Podłoża mikrobiologiczne standardowo pakowane są po 10 szt., dlatego nie ma możliwości podziału pełnych opakowań.
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 12 i 17 podłoża z krwią o minimum 5-tygodniowym terminie ważności?
4. Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dla pozycji 14 kolorowej ulotki obrazującej wzrost następujących mikroorganizmów: *S. marcescens*, *E. faecalis*, *E. faecium*, *S. aureus*, *P. mirabilis*, *P. vulgaris*, *S. agalactiae*, *Morganella morganii*, *S. saprothiticus*, *P. aeruginosa*?
5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 14 podłoża, które nie jest transparentne?
6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 14 podłoża z dodatkiem surowicy końskiej?
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby nadruk zawierający nazwę podłoża, nazwę producenta, nr serii, datę ważności umieszczony był na kartoniku w postaci etykiety?
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby podłoże zaoferowane w pozycji nr 15 oznaczone było etykietą?

### Odpowiedz

- od 1) Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.  
od 2) Tak.  
od 3) Tak.  
od 4) Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.  
od 5) Zamawiający dopuszcza w/w podłoże.  
od 6) Zamawiający dopuszcza w/w podłoże.  
od 7) Na kartonie dopuszcza się nadruk pod postacią etykiety.

### Pytanie 40 – dotyczące Zadania 182

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 25 oznaczeń i zaoferowanie 8 takich opakowań?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 25 oznaczeń i zaoferowanie 9 takich opakowań?
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w postaci pasków?
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu z terminem ważności minimum 5 miesięcy od daty dostawy?

### Odpowiedz

- od 1) Nie.  
od 2) Tak.  
od 3) Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.  
od 4) Zamawiający dopuszcza w/w minimalny termin ważności od daty dostawy dla Zadania 182.

### Pytanie 41 – dotyczące Zadania 184

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu paskowego?

### Odpowiedz

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

### Pytanie 42 – dotyczące Zadania 193

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu lateksowego do identyfikacji *Staphylococcus aureus* wykrywającego tylko koagulazę i białko A?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu z terminem ważności minimum 6 miesięcy od daty dostawy?

### Odpowiedz

- od 1) Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.  
od 2) Zamawiający dopuszcza w/w minimalny termin ważności od daty dostawy dla Zadania 193.



# 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

## **Pytanie 43 – dotyczące Zadania 194**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu oraz enzymu z terminem ważności minimum 6 miesięcy od daty dostawy?

### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w minimalny termin ważności od daty dostawy dla Zadania 194.

## **Pytanie 44 – dotyczące Zadania 199**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie surowicy z terminem ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy?

### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w minimalny termin ważności od daty dostawy dla Zadania 199.

## **Pytanie 45 – dotyczące projektu umowy**

(§4, ust. 3d) Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby nr serii i daty ważności umieszczone były na dokumencie WZ dołączonym do faktury?

### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie, ale nie odstępuje od wymogu aby nr serii i daty ważności umieszczone były na fakturze.

## **Pytanie 46 – dotyczące SIWZ**

Zamawiający na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia z postępowania wymaga złożenia wraz z ofertą oświadczenia własnego Wykonawcy w postaci jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia. W związku z tym, zwracamy się z prośbą o udostępnienie stosownego dokumentu wraz z instrukcją wypełnienia

### **Odpowiedz**

Na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia z postępowania Zamawiający wymaga standardowego dokumentu w postaci jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, który wraz z instrukcją wypełnienia znajduje się na stronach Urzędu Zamówień Publicznych.

## **Pytanie 47 – dotyczące Zadania 131**

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający przez 3000 sztuk rozumie 3000 pojedynczych warstw?

### **Odpowiedz**

Zamawiający przez 3000 sztuk rozumie 3000 pojedynczych warstw.

## **Pytanie 48 – dotyczące Zadania 9, poz.2**

Prosimy o dopuszczenie rękawic wykonanych z elastomerów termoplastycznych. Rękawice diagnostyczne, bezpudrowe, ochronne - wyrób medyczny. Kształt uniwersalny, powierzchnia gładka, wykończenie mankietu proste. Długość min. 240 mm. AQL = 1.5, siła zrywania po starzeniu: min. 3.6 N, zgodne z normą: EN 455 część 1-4.

### **Odpowiedz**

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

## **Pytanie 49 – dotyczące projektu umowy.**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. a):

1. Zamawiającemu przysługują od Wykonawcy następujące kary umowne:

- a) za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy zgodnie z terminie określonym w § 4 ust. 2; za każdy przypadek niezrealizowanego zamówienia – w wysokości 0,7 % wartości **brutto** towarów nie dostarczonych w terminie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towarów nie dostarczonych w terminie;**

### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.



# 107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

---

## **Pytanie 50 – dotyczące SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur w wersji elektronicznej w formie dokumentu pdf?

### **Odpowiedz**

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

## **Pytanie 51 – dotyczące par. 4 ust. 3a) projektu umowy.**

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu na następujący:

(...) będzie posiadał termin ważności do użycia krótszy niż 18 miesięcy lub 2/3 terminu ważności wyznaczonego przez producenta licząc od dnia dostarczenia (...)

### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

## **Pytanie 52 – dotyczące par. 6 ust. 1a) projektu umowy.**

Prosimy o zmianę wysokości kar umownych na 0,2% wartości towarów nie dostarczonych w terminie, co jest powszechnie stosowaną wysokością kar.

### **Odpowiedz**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

## **Pytanie 53 – dotyczące Zadania 52**

Prosimy o informację czy Zamawiający w Zadaniu 52 - MATERIAŁY JEDNORAZOWEGO UŻYTKU oczekuje nakłuwaczy igłowych o regulowanej głębokości nakłucia w zakresie 1,5-1,8mm czy dopuszcza nakłuwacze o stałej głębokości nakłucia na przykład 1,5 mm?

### **Odpowiedz**

Zamawiający dopuszcza **obydwa** zaproponowane wyżej rozwiązania.

## **Pytanie 54 – dotyczące SIWZ**

Prosimy o informację czy zaoferowany termin realizacji dostawy będzie biegł jedynie w dni robocze czy w dni kalendarzowe?

### **Odpowiedz**

Termin realizacji dostawy będzie biegł jedynie w dni robocze.

## **Pytanie 55 – dotyczące SIWZ**

Prosimy o informację czy należy zaoferować termin dostawy w godzinach czy dniach – istnieje rozbieżność pomiędzy zapisami w Rozdziale 17 SIWZ: „17.4. Zasady oceny kryterium „Czas realizacji zamówienia” a zapisem w formularzu ofertowym.

### **Odpowiedz**

Obydwe formy są poprawne.