

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

do wiadomości uczestników postępowania

WYJASNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na wybór wykonawców zadania pn. **Materiały opatrunkowe** (Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2019/S 211-515552 z dnia 31.10.2019r).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

CZEŚĆ NR 1

- 1. poz. 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 1 poz. 3 kompresów włókninowych w opakowaniu 25 po 2 szt, w ilości 54 000 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania kompresów w opakowaniu 25 po 2 szt. w ilości 54 000 opakowań.

- 2. poz. 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 1 poz. 3 kompresów włókninowych w opakowaniu 100 po 2 szt, w ilości 13 500 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę ilości w opakowaniu.

- 3. poz. 5-7** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 5-7 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczby Wykonawców, co znacznie zwiększy konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane wydzielenie pozycji z części.

- 4. poz. 5** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 1 poz. 5 sterylnej opaski dzianej 6cm x 5m, niepylącej, miękkiej, przepuszczalnej dla powietrza, posiadającej brzegi dziane w sposób gwarantujący wytrzymałość i zapewniający brak strzępienia się, pakowanej pojedynczo?

Odpowiedź:

W powyższym zakresie Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 5. poz. 6** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 1 poz. 6 sterylnej opaski dzianej 10cm x 5m, niepylącej, miękkiej, przepuszczalnej dla powietrza, posiadającej brzegi dziane w sposób gwarantujący wytrzymałość i zapewniający brak strzępienia się, pakowanej pojedynczo?

Odpowiedź:

W powyższym zakresie Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. **poz. 7** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części nr 1 poz. 7 sterylnej opaski dzianej 12cm x 5m, niepyłającej, miękkiej, przepuszczalnej dla powietrza, posiadającej brzegi dziane w sposób gwarantujący wytrzymałość i zapewniający brak strzępienia się, pakowanej pojedynczo?

Odpowiedź:

W powyższym zakresie Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. **poz. 10** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części nr 1 poz. 10 kompresów włókninowych w opakowaniu 25 po 2 szt, w ilości 720 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania kompresów w opakowaniu 25 po 2 szt. z uwzględnieniem przeliczenia ilości opakowań.

8. **poz. 10** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części nr 1 poz. 10 kompresów włókninowych w opakowaniu 100 po 2 szt, w ilości 180 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę ilości w opakowaniu.

9. **poz. 11** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części nr 1 poz. 11 kompresów włókninowych w opakowaniu 25 po 2 szt, w ilości 480 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania kompresów w opakowaniu 25 po 2 szt. z uwzględnieniem przeliczenia ilości opakowań.

10. **Poz. nr 3, 10, 11** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kompresów włókninowych jałowych pakowanych 25 x 2 szt.? Pozostałe parametry kompresów bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania kompresów w opakowaniu 25 po 2 szt. z uwzględnieniem przeliczenia ilości opakowań.

11. **Poz. nr 3, 10, 11** – czy Zamawiający w kolumnie ilość ma na myśli ilość opakowań a' 2 szt., czy też ilość opakowań 75 x 2 szt.? W sytuacji wymogu wyceny opakowań 75 x 2 szt. prosimy o dopuszczenie wyceny opakowań 25 x 2 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w pakiecie cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli ilość opakowań 75 x 2 szt. Ponadto Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania kompresów w opakowaniu 25 po 2 szt. z uwzględnieniem przeliczenia ilości opakowań.

12. **Poz. nr 8** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kompresów celulozowych zgodnych z SIWZ, jednakże w opakowaniach 1 rolka: 1 x 500 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania opakowań 1 rolka: 1 x 500 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości.

13. **Poz. nr 12, 13, 14** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania siatki elastycznej wykonanej z bawełny 68%, poliamidu 24%, elastanu 8%? Pozostałe parametry siatek bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ jednocześnie informuje, iż w opisie zawarta została tolerancja w zakresie składu.

14. **Poz. nr 15** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jałowych kompresów ocznych w rozmiarze 56 x 70 mm lub 70 x 85 mm wykonanych wysokogatunkowej waty opatrunkowej z otuliną gazową z czystej bawełny?

Odpowiedź:

W powyższym zakresie zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

15. **poz. 5-7** - Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą wykonaną z przędzy poliestrowej 100%, gdyż włókna wiskozowe stosowane jako zamiennik poliestru są niezbyt wytrzymałe, gniotą się oraz elektryzują, co wpływa niekorzystnie na komfort pacjenta?

Odpowiedź:

W powyższym zakresie zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

16. **poz. 10-11** - Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 2 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów w kartoniku, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Ponadto Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania kompresów w opakowaniu 25 po 2 szt. z uwzględnieniem przeliczenia ilości opakowań.

17. **poz. 12-14** - Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.

Odpowiedź:

W powyższym zakresie zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

18. **poz. 12-14** - Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe zawierające 25 mb w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny opakowania handlowego zawierającego 25 m.b.

19. **poz. 16-18** - Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

Odpowiedź:

W powyższym zakresie zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

20. **poz. 1-2**, - Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 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 wyraża zgody na proponowane wydzielenie pozycji z części.

21. poz. 1-7,10-14,16-18 - Czy zamawiający wydzieli poz. 1-7,10-14,16-18 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 wyraża zgody na proponowane wydzielenie pozycji z części.

22. **poz. 11** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 1 poz. 11 kompresów włókninowych w opakowaniu 100 po 2 szt, w ilości 120 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane wydzielenie pozycji z części.

23. **poz. 12-14** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 1 poz. 12-14 siatek elastycznych o dużej rozciągliwości i elastyczności zapewniających powrót do stanu poprzedniego, łatwych do nakładania i zdejmowania, zapewniających stabilność ucisku, niepylących i niestrzępiących się, wykonanych z włókien poliamidowych pokrytych gumą lateksową w opakowaniach a'20m w stanie rozciągniętym o niżej opisanych rodzajach aplikacji:

- poz. 12 – tors dziecka
- poz. 13 – udo/kolano dorosłego
- poz. 14 – tors dorosłego

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane wydzielenie pozycji z części.

24. **poz. 15** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 1 poz. 15 jałowego kompresu ocznego w rozmiarze 54mm x 70mm, wypełnionego wewnątrz warstwą waty, owiniętej gazą, miękkiego, chłonnego, brzeży wokół całego kompresu zamknięte, co zapobiega strzępieniu się, o dobrych właściwościach wysięlających, pakowany po 1 szt ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane wydzielenie pozycji z części.

25. Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 1 poz. 4 i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane wydzielenie pozycji z części.

26. **poz.3, 10, 11** - Czy Zamawiający dopuści kompresy w opakowaniu jednostkowym papier-fovia, opakowanie zbiorcze kartonik? Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowanie w opakowaniu 25 po 2 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Jak w odpowiedzi na pytanie nr 11.

27. **poz.12-14** - Czy Zamawiający dopuści siatki elastyczne wykonane z 70-80% poliamidu i 20-30% przędzy elastomerowej (zamienna nazwa: lycra, spandex, elastyn, dorlastan)?

Odpowiedź:

Pytanie bezzasadne: elastodien jak i elastomer należą do tej samej grupy przędzy poliuretanowych.

28. **poz. 15** - Czy Zamawiający dopuści jałowy kompres oczny w rozmiarze 55mmx75mm z otuliną z włókniny (50% wiskoza, 50% poliester), z wkładem: 80% włókna naturalne, 20% poliester?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

29. poz. 3, 10, 11 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kompresów pakowanych A'2 sztuki (bez opakowania zbiorczego A'75) z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania kompresów na sztuki.

30. poz. 12-14 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie siatki elastycznej o składzie: 15% przędza poliuretanowa i 85% przędza poliamidowa?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania siatki elastycznej o składzie: 15% przędza poliuretanowa i 85% przędza poliamidowa.

31. poz. 15 - Czy Zamawiający wyłączy wyżej wymienioną pozycję i utworzy z niej odrębny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane wydzielenie pozycji z części.

CZEŚĆ NR 2

32. poz.1 - Czy zamawiający dopuści gazę pakowaną w roli?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania gazy pakowanej w roli.

33. poz.1 - Czy zamawiający wymaga gazę pakowaną w rolkę, z uwagi na higieniczny sposób przechowywania i możliwość łatwego oraz wygodnego odcinania potrzebnej ilości, ograniczając przy tym ewentualne zanieczyszczenie produktu, ponadto sposób pakowania w roli znacząco ogranicza miejsce magazynowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga aby gaza pakowana była w roli.

34. poz. 3 - Czy zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul o wymiarze 6 cm x 8 cm, z zintegrowanym opatrunkiem chłonnym, z nacięciem, bez dodatkowej podkładki pod kaniule?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.

35. poz. 4-6 - Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określił składu opaski elastycznej w związku z czym opaska może być wykonana z 100% włókien syntetycznych z zachowaniem pozostałych parametrów. Zamawiający nie zna rzeczywistej długości oferowanej opaski w związku z czym nie może zająć stanowiska co do 130% rozciągliwości (w stosunku do jakiej długości?)

36. poz. 6 - Czy zamawiający dopuści opaskę z jedną zapinką wewnątrz opakowania, druga zapinka dostarczona oddzielnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania opaski z jedną zapinką wewnątrz opakowania, a drugiej oddzielnie.

37. poz. 1-6 - Czy zamawiający wydzieli poz.1-6 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 wyraża zgody na proponowane wydzielenie pozycji z części.

38. **Poz. 1** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 mb z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Pytanie bezzasadne ponieważ opis dopuszcza 100 lub 200 mb.

39. **Poz.2** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'5kg z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny za opakowanie a'5kg z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

40. **Poz. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie 1 op. a'5 kg jako próbki?

Odpowiedź:

Jako próbka wystarczy dostarczenie 0,5 kg pod warunkiem opisu jak na opakowaniu oryginalnym.

41. **Poz.3** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

42. **Poz. 7-8** Czy Zamawiający dopuści opaski pakowane a'1 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opaski pakowanej a'1 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

43. **Poz. 7-8** Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania 5-6 min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opaski gipsowe o czasie wiązania 5-6 min.

44. **Poz. 11, 12, 15, 16** Czy Zamawiający dopuści przyklepic na rolce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przyklepce na rolce.

45. **poz. 4-6** - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opasek elastycznych o długości w stanie relaksacji 1,2m?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opaski elastyczne o długości w stanie relaksacji 1,2 m.

46. **poz. 11-14** - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przyklepców nawiniętych na rolkę?

Odpowiedź:

Jak w odpowiedzi na pytanie nr 44.

47. poz. 15-16 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przylepców pokrytych klejem akrylowym, nawiniętych na rolkę?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przylepców pokrytych klejem akrylowym, nawiniętych na rolkę.

CZEŚĆ NR 4

48. poz. 4-5 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w wyżej wymienionych pozycjach tupperów niejałowych?

Odpowiedź:

Zamawiający opisując przedmiot zamówienia miał na myśli tuppery niejałowe.

49. poz. 17-18 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie serwet gazowych 17 nitkowych, poddawanych w procesie technologicznym produkcji praniu oraz wielokrotnemu płukaniu? Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami SIWZ. Jednocześnie chcielibyśmy nadmienić, że taki asortyment jest obecnie dostarczany do Szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania serwet gazowych 17 nitkowych.

50. poz. 1-3 - Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy oczekuje On opatrunków hydrokoloidowych składających się z trzech hydrokoloidów, tj. karboksymetylocelulozy sodowej, pektyny, żelatyny.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga **opatrunku hydrokoloidowego** niezależnie od jego składu.

CZEŚĆ NR 9

51. **pozycja 1.** - Zwracam się z pytaniem do Zamawiającego czy wymaga aby w pakiecie 9, pozycji 1, opatrunek o wymiarach 6,5 cm x 7cm posiadał opakowanie typu folia-folia z polietylenu o wysokiej gęstości, zapewniające sterylną powierzchnię dla odłożenia opatrunku po otwarciu opakowania, jak również potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32).

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawiał opisanych powyżej wymagań.

52. **pozycja 2.** - Zwracam się z pytaniem do Zamawiającego czy wymaga aby w pakiecie 9, pozycji 2, opatrunek o wymiarach 10 cm x 12 cm posiadał opakowanie typu folia-folia z polietylenu o wysokiej gęstości, zapewniające sterylną powierzchnię dla odłożenia opatrunku po otwarciu opakowania, jak również potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32).

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawiał opisanych powyżej wymagań.

CZEŚĆ NR 10

53. **POZ.1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wchłaniający jałowy hemostatyk wykonany ze 100% regenerowanej oksydowanej celulozy. Czas hemostazy 1-2 minuty, Rozmiar: 5 x 7,5 cm z zachowaniem pozostałych opisów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

54. **POZ. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wchłaniający jałowy hemostatyk wykonany ze 100% regenerowanej oksydowanej celulozy. Czas hemostazy 1-2 minuty, Rozmiar: 10 x 20 cm z zachowaniem pozostałych opisów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

55. **POZ. 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wchłaniałny jałowy hemostatyk wykonany ze 100% oksydowanej celulozy składającej się z wielowarstwowej włókniny Czas hemostazy w ciągu 2 minut, Czas wchłaniania 6-8 dni. Z zachowaniem pozostałych opisów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

56. **POZ. 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wchłaniałny jałowy hemostatyk wykonany ze 100% oksydowanej celulozy składającej się z wielowarstwowej włókniny Czas hemostazy w ciągu 2 minut, Czas wchłaniania 6-8 dni. Z zachowaniem pozostałych opisów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

57. **pozycja 1 - 4** - Czy Zamawiający dopuści Raby badania PRSP były potwierdzone w instrukcji producenta, a pozostałe w badaniach?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

58. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gazy hemostatycznej o pH 2,5 -3,5 kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

59. **poz. 3-4** - Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- włóknina siedmiowarstwowa,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-), potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumonie, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje [m.in.](#) sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- rozmiar 2,6 x 5,1 oraz 5,1 x 10,2 cm,
- warunki przechowywania do 25 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

CZEŚĆ NR 13

60. pozycja nr 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładów o chłonności 450ml, przy zachowaniu pozostałych parametrów siwz?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

61. **poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opakowania a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

62. Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny o lepszych parametrach chłonności niż w opisie?

Odpowiedź:

Co oznacza zwrot „leprze parametry chłonności”? Parametr zweryfikuje ocena jakościowa.

CZEŚĆ NR 14

63. Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź:

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia nie określił wskazań w zakresie zastosowania opatrunku i taki opis podtrzymuje.

64. Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu.

CZEŚĆ NR 15

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

66. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wosku kostnego 2,5 g pakowanego 12 sztuk w opakowaniu handlowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opakowania po 12 szt. pod warunkiem przeliczenia na ilość zamawianą.

67. **poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści wosk kostny o składzie: 80% wosków pszczelich, 20% palmitynianu izopropylowego, w op. 12 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ w zakresie składu.

CZEŚĆ NR 19

68. **Poz. nr 1** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu do hemodializy o następującym składzie :

Podłączenie

1 x para rękawiczek lateksowych diagnostycznych, rozmiar M (pakowane, wywinięty mankiet)

1 x serweta włókninowa (celuloza i polietylen) nieprzylepna, 38 x 45 cm (barierowa)

4 x kompres z gazy bawełnianej 8 warstw , 17 nitkowa, 7,5 x 7,5 cm

2 x opatrunek transparentny z folii poliuretanowej, 6 x 7 cm (zapakowany)

4 x (2 x 2 szt.) przyłepiec włókninowy podtrzymujący, 1,25 x 15 cm

Rozłączenie

1 x para rękawiczek lateksowych diagnostycznych, rozmiar M (pakowane, wywinięty mankiet)

1 x pojedyncza rękawiczka winylowa diagnostyczna dla pacjenta, rozmiar L

4 x kompres z gazy bawełnianej 8 warstw, 17 nitek, 7,5 x 7,5 cm

2 x samoprzylepny opatrunek chłonny, 5 x 7,2 cm (zapakowany)

Opakowanie: Opakowanie miękkie (papier-folia) typu blister „2 w 1” (Podłączenie + Odłączenie), dzięki czemu sterylność procedury zostaje zachowana na obydwu jej etapach. Komponenty potrzebne przy „Odłączeniu” są dodatkowo zapakowane.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu o powyższym składzie.

69. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 19 niżej opisanych zestawów do hemodializy, **minimalnie** różniących się od opisanych w SIWZ?

Część I – podłączenie:

- serweta podfoliowana nieprzylepna **38**x45cm – 1 szt

- kompresy włókninowe 30g 4W 7,5x7,5cm – **6**szt

- przyłepiec włókninowy, samoprzylepny **2**x15cm – 4szt

- opatrunek do mocowania kaniul 6x8cm – 2 szt

- rękawice **nitrylowe** bezpudrowe, teksturowane rozmiar M – 2 szt

Część II – rozłączenie:

- kompresy włókninowe 30g 4W 7,5x7,5cm – 4szt

- opatrunek z wkładem chłonnym, włókninowy, samoprzylepny 5x**7**cm – 2 szt.

- rękawice **nitrylowe** bezpudrowe, teksturowane rozmiar M – 2 szt

- rękawica **winylowa** bezpudrowa diagnostyczna rozmiar L – 1 szt.

Wyżej opisane zestawy stosowane z powodzeniem i bez żadnych zastrzeżeń w największych stacjach dializ w Polsce.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu o powyższym składzie. Uwaga: ze względu na ograniczoną ilość znaków modyfikacja nie zostanie wprowadzona do formularza cenowego.

CZEŚĆ NR 20

70. **Poz.1** Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

CZEŚĆ (START): serweta podfoliowana, nieprzylepna w rozmiarze 45x45cm 1 szt, kompresy włókninowe 4-warstwowe 30g o rozm. 7,5x7,5 cm - 2 sztuki, opatrunek włókninowy 6x10cm – 4 szt, opatrunek włókninowy 6x10 cm – 2 szt **CZEŚĆ (END)** plaster z opatrunkiem 7,2 x 5 cm– 2 szt , tufier gazowy 15cmx15cm – 2 sztuki.

71. **Poz.2** Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

CZEŚĆ (START): serweta podfoliowana, nieprzylepna o rozmiarze 45 cm x 45 cm - 1 sztuka, kompresy włókninowe 4-warstwowe 30g o rozm. 7,5x7,5 cm - 4 sztuki **CZEŚĆ (END)** kompresy włókninowe 30 g 7,5 x 7,5 - 5 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zestawów o podanym powyżej składzie.

72. **Poz. 3** Czy Zamawiający dopuści sterylną serwetę podfoliowaną (celuloza + folia) o wymiarach 50x50cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania serwety o wymiarach 50x50cm.

73. **Poz. 3** Czy zamawiający dopuści sterylną serwetę podfoliowaną (włóknina + folia) o wymiarach 45x45cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania serwety o wymiarach 45x45cm.

74. **Poz. 3** Czy zamawiający dopuści sterylną serwetę podfoliowaną (włóknina + folia) o wymiarach 37x45cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania serwety o wymiarach 37x45cm.

75. poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do hemodializy o następującym składzie:

Cześć START

- serweta podfoliowana nieprzylepna w rozmiarze 50 x 60 cm – 1 szt.
- kompresy włókninowe 30g/m² 4W 7,5 x 7,5 cm – 2 szt.
- przyłepiec włókninowy w rozmiarze 2 x 15 cm – 6 szt.

Cześć END

- przyłepiec z opatrunkiem w rozmiarze 5 x 7,2 cm – 2 szt.
- kompresy włókninowe 30g/m² 4W 7,5 x 7,5 cm – 2 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zestawów o podanym powyżej składzie.

76. poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do hemodializy o następującym składzie:

Cześć START

- serweta podfoliowana nieprzylepna w rozmiarze 50 x 60 cm – 1 szt.
- kompresy włókninowe 30g/m² 4W 7,5 x 7,5 cm – 4 szt.

Cześć END

- kompresy włókninowe 30g/m² 4W 7,5 x 7,5 cm – 5 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu o podanym składzie.

CZEŚĆ NR 21

77. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 2 i 3 z pakietu nr 21.

Możliwość ta pozwoli na złożenie oferty dla większej ilości Wykonawców co zapewni uczciwą konkurencję oraz uzyskanie lepszej ceny dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane wydzielenie pozycji z części.

78. Dotyczy pozycji 2 - Czy Zamawiający miał na myśli, aby w składzie Myjek zawarte były składniki wywołujące działanie przeciwbakteryjne tj: chlorek didecylodymonu, diglukonian chlorheksydyny?

Pozostały zapis zgodny z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga działania antybakteryjnego w zakresie opisanych patogenów. Zamawiający nie opisał substancji o działaniu antybakteryjnym w związku z czym Wykonawca może zaoferować dowolny środek pod warunkiem spełniającym wymagania.

79. Dotyczy pozycji 3 - Czy Zamawiający miał na myśli Czepek do mycia głowy antybakteryjny nie wymagający dodatkowego namaczania głowy. Zapewniający ochronę, odżywienie skóry głowy, neutralizację zapachów oraz dezynfekcję.

Cechy:

- wolny od: alkoholu, lateksu, lanoliny
- zawierający: wodę, cytrynian sodu, witaminę E, provitaminę B5, wyciągi ziołowe
- środek dezynfekujący: diglukonian chlorheksydyny
- możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej
- efektywność zgodna z normami: DIN EN 13624:2004 oraz DIN EN 13727:2004
- pakowany pojedynczo

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający miał na myśli czepek do mycia głowy antybakteryjny.

80. **poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia rękawiczki do szybkiego i delikatnego mycia oraz pielęgnacji skóry bez użycia wody. Rękawice nasączone są substancjami zapewniającymi doskonałe właściwości myjące oraz pielęgnujące (m.in. alantoina), wykonane są z puszystej i miękkiej tkaniny (gęstość 100g/m²). W razie potrzeby opakowanie rękawic przed użyciem może być podgrzane w kuchence mikrofalowej, a w celu uzyskania efektu odświeżającego schłodzone. Rękawice są przebadane dermatologicznie i posiadają neutralne dla skóry pH (ok.5,0). Opakowanie zawiera 10 szt. rękawic o wymiarach 15,5 x 23,5cm. Pragniemy podkreślić, że produkt był testowany w Państwa Szpitalu i uzyskał pozytywne opinie użytkowników.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rękawiczki do mycia i pielęgnacji skóry.

81. **poz. 2** - Czy zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia, nie wymagające spłukiwania rękawiczki do mycia i pielęgnacji skóry bez użycia wody, zawierające w składzie dichlorowodorek oktenidyny. Dichlorowodorek oktenidyny wykazuje działanie w zakresie: Staphylococcus, Pseudomonas aeruginosa, MRSA, Klebsiella pneumoniae (ESBL), Enterococcus faecium (VRE) i Candida albicans. Rękawiczki zawierają substancję pielęgnującą skórę - alantoinę, ich działanie utrzymuje naturalne /kwaśne/ pH skóry co utrudnia kolonizację pacjenta florą szpitalną. Nie zawierają barwników i substancji zapachowych, o pH 5,5. W razie potrzeby opakowanie rękawic przed użyciem może być podgrzane w kuchence mikrofalowej, a w celu uzyskania efektu odświeżającego schłodzone. Opakowanie zawiera 10 szt. rękawic o wymiarach 21 x 16 cm. Pragniemy podkreślić, że produkt był testowany w Państwa Szpitalu i uzyskał pozytywne opinie użytkowników.

Z uwagi na małą wartość cen jednostkowych, gdzie cenę jednostkową należy podać za 1 rękawiczkę, prosimy o wyrażenie zgody na podanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rękawiczki do mycia i pielęgnacji skóry.

82. **poz. 3** - Czy zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, nasączony czepek do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody, przeznaczony do jednorazowego użytku, zawierający w składzie dichlorowoderek oktenidyny. Dichlorowoderek oktenidyny wykazuje działanie w zakresie: Staphylococcus, Pseudomonas aeruginosa, MRSA, Klebsiella pneumoniae (ESBL), Enterococcus faecium (VRE) i Candida albicans. Opakowanie 1 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający wyspecyfikował *czepek do mycia głowy bez wody antybakteryjny* nie określając substancji antybakteryjnych, w związku z czym Wykonawca może zaoferować dowolny czepek pod warunkiem spełniającym wymagania.

83. **Poz.1** - _Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy do toalety pacjenta o naturalnym pH, hipoalergiczne, bezzapachowe, wstępnie nawilżone o wymiarach 15,5 x 21 cm (+/- 0,5cm), 125 GSM (g/m²), w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E, bez lateksu, parabenów, w całości izolowanym, zamykanym opakowaniu, możliwość podgrzewania w kuchenke mikrofalowej do 45 sekund przy mocy 750 W. W opakowaniu 8 rękawic. Instrukcja użycia w formie piktogramu oraz opis w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rękawiczki do mycia i pielęgnacji skóry.

84. **Poz. 2** - _Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy do toalety pacjenta o naturalnym pH, antybakteryjne, hipoalergiczne, bezzapachowe, wstępnie nawilżone o wymiarach 15,5 x 21 cm (+/- 0,5cm), 125 GSM (g/m²), w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością substancji o działaniu p/bakteryjnym chlorku benzalkoniowego oraz pielęgnującym aloesu i witaminy E, bez lateksu, parabenów, w całości izolowanym, zamykanym opakowaniu, możliwość podgrzewania w kuchenke mikrofalowej do 45 sekund przy mocy 750 W. W opakowaniu 8 rękawic. Instrukcja użycia w formie piktogramu oraz opis w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rękawiczki do mycia i pielęgnacji skóry pod warunkiem posiadania środka antybakteryjnego skutecznego przeciwko opisanym w SIWZ patogenom.

85. **Poz. 3** - _Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka do mycia głowy pacjenta, nie wymagającego dodatkowego namoczenia głowy, bez spłukiwania, dwuwarstwowa struktura czepka z wyraźnie oddzieloną w celu równomiernego rozprowadzenia roztworu zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorpcyjnej, zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego spłukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchenke mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk lub wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający wyspecyfikował *czepek do mycia głowy bez wody antybakteryjny* nie określając substancji antybakteryjnych, w związku z czym Wykonawca może zaoferować dowolny czepek pod warunkiem spełniającym wymagania.

86. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek do mycia głowy pacjenta, nie wymagającego dodatkowego namoczenia głowy, bez spłukiwania, z dwuwarstwową strukturą czepek: zewnętrzną foliową wykonaną z polietylenu i wewnętrzną warstwą nawilżonej warstwy absorpcyjnej o gramaturze 160 g/m², zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego spłukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej od 30 sekund przy mocy 750 W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający wyspecyfikował *czepkę do mycia głowy bez wody antybakteryjny* nie określając substancji antybakteryjnych, w związku z czym Wykonawca może zaoferować dowolny czepkę pod warunkiem spełniającym wymagania.

PROJEKT UMOWY

87. **§ 8, ust. 1-** wnosimy o obniżenie wysokości kar umownych w zakresie § 8 pkt. 1 do kwoty 1% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 15 % wartości brutto zamówionego towaru.

Wykonawca nie kwestionuje prawa zastrzeżenia przez zamawiającego kary umownej, jednakże jej wysokość musi pozostawać w prawidłowej proporcji do wysokości potencjalnej szkody jaką może on ponieść. Zgodnie bowiem z art. 484 §2 k.c. dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej w przypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana. "Rażąco wygórowanie" jako okoliczność uzasadniająca miarkowanie kary umownej musi być postrzegana jako porównanie rozmiaru poniesionej szkody w wyniku naruszenia zobowiązania w stosunku do wysokości zastrzeżonej kary umownej (B. Księżopolski, *Uwagi o miarkowaniu kar umownych w obrocie społecznym*, PiP 1970, z. 3-4, s. 520). Kryterium oceny rażącego wygórowania może być także relacja jej wysokości do odszkodowania należnego wierzycielowi na zasadach ogólnych (P. Drapała, glosa do wyroku SN z 8 lipca 2004 r., IV CK 522/03, OSP 2005, z. 7-8, poz. 97; P. Granecki, glosa do wyroku SN z 8 lipca 2004 r., IV CK 522/03, OSP 2006, z. 1, poz. 2; K. Zagrobelny, glosa do wyroku SN z 23 marca 2006 r., IV CSK 89/05, OSP 2007, z. 6, poz. 66; wyrok SN z 20 maja 1980 r., I CR 229/80, OSNC 1980, nr 12, poz. 243; wyrok SN z 11 października 2007 r., IV CSK 181/07, OSNC-ZD 2008, nr 2, poz. 48). Ze stanem "rażącego wygórowania" mamy do czynienia, gdy dłużnik nie wykona zobowiązania lub wykonana je nienależycie, a wierzyciel nie poniesie szkody. W ocenie wnioskodawcy zaistnienie takiej sytuacji w przedmiotowej sprawie jest w pełni uzasadnione i zastrzeżenie tak wysokich kar umownych w przypadku kilkudniowego opóźnienia narusza zasady i cel zastrzegania kar umownych i konsekwencji stanowi podstawę prawną i faktyczną zarzutu ich rażącego wygórowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy.

88. **Wzoru umowy** – zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej z 3% do 1% za każdy dzień opóźnienia, obecne zapisy są rażąco wygórowane.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy.

89. **Wzoru umowy** – zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy adresów mailowych odpowiedzialnych za zamówienia, zarówno ze strony Zamawiającego jak i Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie adresów mailowych w związku z czym dokonał modyfikacji § 2 wzoru umowy.

90. Zważywszy na treść § 3 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający zamierza zrealizować umowę w 100%.

91. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Strony mogą wyjątkowo zmienić ceny jednostkowe netto w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy*”?

Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis.

92. Czy Zamawiający zgadza się aby do wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

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.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „*mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone*”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź:

Proponowany zapis zawarty został w § 16 wzoru umowy.

93. **Dotyczy treści SIWZ:** Prosimy o doprecyzowanie, gdzie należy złożyć próbki do przetargu.

Odpowiedź:

Próbki należy złożyć w miejscu otwarcia ofert tj.

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 16 B pok. 2/ 9
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
10 – 561 Olsztyn

W wyniku powyższych wyjaśnień, modyfikacji ulega Formularz cenowy oraz wzór umowy. Zmodyfikowane dokumenty zostają umieszczone na stronie Zamawiającego.

DYREKTOR
WSS w Olsztynie
Irena Kierzkowska
(*Podpis osoby uprawnionej*)