

ZP/2/PN/2017  
 Siewierz, 2017-09-11

### WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy: ZP/2/PN/2017. Nazwa zadania: "Dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych oraz tlenu medycznego wraz z dzierżawą butli dla Szpitala Chorób Płuc w Siewierzu Sp. z o.o."

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

#### Wyjaśnienia

Nr zadania	Nr Pakietu	Zapytanie	Odpowiedź
1		Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?	Podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę
1		Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?	TAK
1		Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie ?	TAK
1	1	<b>Poz. 18</b> Czy Zamawiający w części nr 1 w pakiecie nr 1 poz. 18 dopuści lek Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek ?  W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie ilości opakowań, jaką należy wycenić.	Zgodnie z SIWZ
1	1	<b>Poz. 19</b> Czy Zamawiający w części nr 1 w pakiecie nr 1 poz. 19 dopuści lek Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek ?  W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie ilości opakowań, jaką należy wycenić.	Zgodnie z SIWZ

1	1	<p><b><u>Poz. 27</u></b></p> <p>Czy Zamawiający w części nr 1 w pakiecie nr 1 poz. 27 dopuści lek Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh. ?</p> <p>W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie ilości opakowań, jaką należy wycenić.</p>	Zgodnie z SIWZ
1	1	<p><b><u>Poz. 47</u></b></p> <p>Czy Zamawiający w części nr 1 w pakiecie nr 1 poz. 47 dopuści lek Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek ?</p> <p>W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie ilości opakowań, jaką należy wycenić.</p>	Zgodnie z SIWZ
1	1	<p><b><u>Poz.48</u></b></p> <p>Czy Zamawiający w części nr 1 w pakiecie nr 1 poz. 48 dopuści lek Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek ?</p> <p>W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie ilości opakowań, jaką należy wycenić.</p>	Zgodnie z SIWZ
1	1	<p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 1 z pakietu nr 1 :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- poz. 1 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?</li> <li>- poz. 60 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?</li> <li>- poz. 75 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?</li> <li>- poz. 119 ze względu na brak dostępności oraz brak stosownego zamiennika ?</li> </ul>	NIE
1	2	<p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 1 z pakietu nr 2 :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- poz. 32 ze względu na brak dostępności ?</li> </ul>	NIE
1	3	<p><b><u>Poz. 27</u></b></p> <p>Czy Zamawiający w części nr 1 w pakiecie nr 3 poz. 27 dopuści lek Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek ?</p> <p>W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie ilości opakowań, jaką należy wycenić.</p>	Zgodnie z SIWZ
1	3	<p><b><u>Poz. 28</u></b></p> <p>Czy Zamawiający w części nr 1 w pakiecie nr 3 poz. 28 dopuści lek Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek ?</p> <p>W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie ilości opakowań, jaką należy wycenić.</p>	Zgodnie z SIWZ
1	1	<p><b><u>Poz. 84 i 85</u></b></p> <p>1. Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy własne pasków</p>	

		<p>testowych będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych wytwórców, specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnych wytwórców ograniczając konkurencję tylko i wyłącznie do nich, przez co wytwórcy ci uzyskują monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nimi w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy się z zapytaniem czy <b>Zamawiający postępując zgodnie z przepisami znowelizowanej ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Ustawy), dopuszcza konkurencyjne paski testowe charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami:</b> a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?</p> <p>2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie zawiera 2 fiolki pasków x 25 szt.); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem;</p>	TAK
1	1	<p><b><u>Poz. 81</u></b></p> <p>Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia składu suplementu diety, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści zaoferowanie spełniającego te same cele preparatu z takim samym statusem rejestracyjnym, zawierającego w swoim składzie asparaginian ornityny (100 mg) i cholinę (35 mg), w postaci tabletek powlekanych?</p>	Zgodnie z SIWZ
1	1	<p><b><u>Poz. 102</u></b></p> <p>Czy Zamawiający w pozycji 102 dotyczącej „Sudocrem 125g” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g (dawniej Sudolan) – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania,</p>	Zgodnie z SIWZ

		producenta Novascon Pharmaceuticals?	
1	3	<p><b><u>Poz. 36</u></b></p> <p>1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?</p> <p>2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?</p>	<p>TAK</p> <p>TAK</p>
1	3	<p><b><u>Poz. 36</u></b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści produkt <b><u>Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml)</u></b> stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie powoduje złego samopoczucia pacjenta. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku strzykawek o pojemności 3ml nie spełnia tego warunku i wynosi 39 psi (2.69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. Pakowany w formie ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiołki. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi co chroni przed utworzeniem skrzepu oraz nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte w opakowaniu typu - plastikowy film, brak cząstek podczas otwierania opakowania (sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.</p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 36 z Pakietu nr 3- Leki III i stworzy osobny pakiet?</p>	<p>TAK</p> <p>NIE</p>
1	4	<p><b><u>Poz. 36, 37</u></b></p> <p>Czy Zamawiający w pozycji 36, 37 (lek Pantoprazolum 20mg, 40mg) miał na myśli wycenę odpowiednio 200 i 36 opakowań?</p>	TAK
1	1	<p><b><u>Poz.18-19</u></b></p> <p>Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 18 i 19 wymaga, aby Budesonidum + Formoterol fumarate (160 mikrogramów/4,5 mikrograma i 320 mikrogramów/9 mikrogramów x 60 dawek, proszek do inh.) był wskazany do leczenia pacjentów z</p>	TAK

		astmą oskrzelową i POCHP?  Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 18 i 19 wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum + Formoterol fumarate) lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?	TAK
2	5	<b>Poz. 4</b> Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz nie sterylny o pojemności 100 ml?	TAK
2	5	<b>Poz. 5</b> Czy Zamawiający dopuści wycenę za kieliszki pakowane a'75 szt. tj 86 opakowań?	TAK
2	5	<b>Poz. 11</b> Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 1000, podziałka co 50 ml, numeryczna co 100 ,ml, od 100 ml do 1000 ml, z tekturowym kołnierzem, przezroczysty, wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną, uniemożliwiająca wydostanie się zapachu i treści. Pakowany pojedynczo?	TAK
2	5	<b>Poz. 12-14</b> Czy Zamawiający wydzieli pozycje 12-14 do osobnego pakietu? Pozwoli to naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty.	NIE
2	2	<b>Poz.</b> . Czy Zamawiający dopuści kompresy 8 warstwowe? Pozostałe parametry bez zmian.	TAK
2	2	<b>Poz. 6</b> Czy Zamawiający dopuści kompresy włókninowe 30 g niejałowe, 4 warstwowe, 5cm x 5cm x 100 szt.?	TAK
2	2	<b>Poz. 10-11.</b> Czy Zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą o składzie przędza poliestrowa 100%.?	TAK
2	2	<b>Poz. pomiędzy 16 a 17 (nie została ponumerowana)</b> Czy Zamawiający dopuści fartuch przedni foliowany, dł. 72 x 120 cm, grubość 18 mikronów pakowany w opakowanie foliowe a'100 szt.?  Czy Zamawiający dopuści fartuch podfoliowany PP+PE, 40g/m2, zakończone mankietem rozmiar L lub XL?	TAK
2	2	<b>Poz. 23</b> Czy Zamawiający dopuści podkłady o szerokości 50cm x 50m x80?	51(50)cm x 50cm 80 sz
2	2	<b>Poz.24</b> Czy Zamawiający mógłby sprecyzować jakie dokładnie wymiary rolki ma na myśli?	51(50)cm x 160cm x 2t

2	2	<p><b><u>Poz. 7-8</u></b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści kompresy wysoko-chłonne zbudowane z 4 warstw : warstwa zewnętrzna i warstwa kontaktowa z raną z włókniny, warstwa celulozowa otaczająca wkład chłonny oraz wkład chłonny z pulpy celulozowej, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?</p>	TAK
2	2	<p><b><u>Poz. 16</u></b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny z mankietem poliestrowym? Pragniemy zaznaczyć, że obecnie odchodzi się od mankietów bawełnianych na rzecz poliestrowych ze względu na to, że bawełna pyli.</p>	TAK
2	2	<p><b><u>Poz. bez numeru między 16 a 17</u></b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści fartuch przedni foliowy o grubości 0,02mm w rozmiarze 71x116cm?</p>	TAK
2	2	<p><b><u>Poz. 18-19</u></b></p> <p>Prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego zadania. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.</p>	NIE
2	2	<p><b><u>Poz. 23</u></b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce 50cmx80cm x50szt w rolce (rolka 40mb)? Czy w razie pozytywnej odpowiedzi należy przeliczyć ilość do pełnej rolki w górę?</p>	TAK
2	2	<p><b><u>Poz. 24</u></b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce 50cmx160cm?</p>	TAK
2	2	<p><b><u>Poz.33</u></b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści watę celulozową a'5kg z przeliczeniem podanych ilości?</p>	TAK
2	5	<p><b><u>Poz. 12</u></b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści jednorazowe myjki do mycia ciała o gramaturze 65gr, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?</p> <p>Czy Zamawiający dopuści jednorazowe myjki do mycia ciała w rozmiarze 14cm x 20cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?</p>	TAK  TAK
2	3	<p><b><u>Poz. 4</u></b></p> <p>W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?</p>	TAK
2	5	<p><b><u>Poz. 4</u></b></p>	TAK

		Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz o pojemności 120ml?	
2	5	<b>Poz. 5</b> Czy Zamawiający dopuści kieliszki w op.a'75 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?	TAK
2	5	<b>Poz. 5</b> Czy Zamawiający dopuści kieliszki, plastikowe 30ml, op. 75szt. z przeliczeniem spełniający pozostałe parametry?	TAK
2	5	<b>Poz. 11</b> Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny, podziałka co 100ml, z plastikowym kołnierzem, przejrzysty o mlecznym zabarwieniu, wyposażony w specjalne otwory, dzięki którym możliwe jest zamknięcie worka umożliwiając tym samym wydostanie się treści i przykrego zapachu?	TAK
2	5	<b>Poz. 12</b> Czy Zamawiający dopuści jednorazowe myjki do mycia ciała, wykonana z jednej strony z tkaniny bawełnianej, z drugiej z włókniny podfoliowanej w rozmiarze 15,5 x 23cm, waga 6,3g, grubość 3mm, pakowane po 20 szt. w opakowaniu jednostkowym?  Czy Zamawiający odstąpi od parametru „Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2008 (oryginalna informacja na opakowaniu oraz certyfikaty dołączone do oferty)?	TAK  NIE
2	5	<b>Poz. 14</b> Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ściereczki, wykonane z włókniny, rozmiar 28x30cm, gramatura 30g, opakowanie a'100 spełniające pozostałe parametry?  Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ściereczki, wykonane z 60% poliestru i 40% wiskozy, rozmiar 30x20cm, gramatura 80g/m2, op. A'100szt. spełniające pozostałe parametry?	TAK  TAK
2	6	<b>Poz. 1-8</b> 1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w przypadku zaoferowania innych odczynników niż obecnie używane, Zamawiający będzie oczekiwać dokonania optymalizacji ciemni przez autoryzowany serwis na koszt oferenta celem zachowania poprawności obróbki fotochemicznej?	TAK
2	6	2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w przypadku zaoferowania innych błon niż obecnie używane, Zamawiający będzie wymagać dokonania recalibracji aparatu RTG oraz optymalizacji ciemni na koszt oferenta przez autoryzowany serwis celem zapewnienia poprawności diagnostyki obrazowej?	TAK
		3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje odczynników chemicznych tego samego producenta, marki i typu, co błon RTG, poświadczonych oświadczeniem producenta potwierdzającym kompatybilność zaoferowanych błon	TAK

		RTG z używanymi obecnie odczynnikami chemicznymi?	
2		<p>Zwracam się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie oraz modyfikację treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (dalej "SIWZ") w następującym zakresie:</p> <p><b><u>Pytania dotyczące projektu umowy:</u></b></p> <p><b>Dotyczy § 5 ust. 2</b></p> <p>W związku z tym, iż umowa zawierana jest z wykonawcą na okres 12 miesięcy, a zamówienia Zamawiający będzie składał sukcesywnie, czyli według aktualnych potrzeb, czy nie zasadne byłoby skrócenie <b>terminu ważności</b> dla wyrobów medycznych dostarczanego towaru do np. 8 m-cy?</p> <p>Ma to uzasadnienie zwłaszcza w przypadku próbek z odczynnikami, których termin ważności od dnia produkcji wynosi 12 miesięcy i nie ma możliwości dostarczania ich z wymaganym przez Zamawiającego 12 miesięcznym terminem. Ponadto, zgodnie z Umową Zamawiający będzie dokonywał zamówień sukcesywnie w miarę aktualnych potrzeb w ciągu trwania umowy tj. 12 m-cy., zatem nie ma niebezpieczeństwa, iż Zamawiający zakupi towar, który nie zdąży zużyć w terminie jego ważności wynoszący np. 8 m-cy.</p>	TAK 8 miesięcy, ale tylko dla próbek z odczynnikami
2	7	<p><b><u>Poz. 6</u></b></p> <p>Czy Zamawiający miał na myśli Uchwyty UH100?</p>	TAK
2	7	<p><b><u>Poz. 22</u></b></p> <p>Czy w opisie parametrów kapilar nie nastąpiła omyłka i czy Zamawiający nie wymaga kapilar o średnicy 1,6 zamiast 16 mm?</p>	TAK
3		<p>Czy ze względu na czas trwania umowy dla zadania nr 3, wynoszącego 24 miesiące, Zamawiający wymaga zaoferowania tlenu medycznego o terminie ważności nie krótszym niż okres obowiązywania umowy?</p>	NIE
3	1	<p><b><u>Poz. 2</u></b></p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego- tlenu medycznego w butlach aluminiowych o pojemności wodnej 11l i zawartości gazu 2,3m3 z przeliczeniem ilości butli w stosunku do zapotrzebowanego gazu wg poniższego wyliczenia?</p> <p>20 butli x 1,5m3=30m3</p> <p>30m3/ 2,3m3=13 butli</p> <p>Oferowane przez nas butle nie wymagają nakręcania reduktora. Wyposażone są</p>	NIE



		<p>w zawór zintegrowany reduktorem i z przepływomierzem wyskalowanym w litrach na minutę oraz szybkozłączce, umożliwiające podłączenie urządzeń medycznych np. respiratora. Nie wymagają stosowania reduktorów, co będzie stanowiło wartość dodaną dla Zamawiającego z racji oszczędności w czasie obsługi i wygody użytkownika przez personel medyczny.</p> <p>Zostanie również zachowana zasada o uczciwej konkurencji, ponieważ obecnie ofertę może złożyć tylko jeden wykonawca. Zamawiający przewidział możliwość zaoferowania opakowań o innej pojemności dla produktów leczniczych z zadania 1.</p>	
3	1	<p>W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie butli stalowych z tlenem medycznym o pojemności wodnej 10l (1,6 m3)?</p>	TAK
3		<p>Proszę o informację, czy wózki dostarczone wraz z butlami tlenu medycznego o pojemności wodnej 10l, mają być przedmiotem sprzedaży, czy też dzierżawy.</p>	DZIERŻAWA
3	1-2	<p><b>Poz. 2</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści dostawy tlenu medycznego w butlach aluminiowych 10 l 200 barowych z zintegrowanym zaworem tj. wmontowany na stałe (zintegrowany z butlą) moduł wyposażony w reduktor ciśnienia, manometr wskazujący ciśnienie tlenu w butli, przepływomierz o zakresie pracy 0,5 – 15 l/min, wyjście do podłączenia maski tlenowej lub kaniuli donorowej, uchwyt umożliwiający przyłączenie butli do łóżka pacjenta oraz system szybkiego łączenia typu AGA (Quick Connector) do podłączenia urządzeń przenośnych wymagających dostarczenia tlenu medycznego np. do respiratora transportowego?</p>	TAK
3		<p><b>Pytanie dotyczy wzoru umowy:</b></p> <p>Zwracamy się z prośbą o modyfikację następujących zapisów wzoru umowy:</p> <p style="text-align: center;">§ 2</p> <p><del>7. Obniżenie cen jednostkowych przez Wykonawcę może nastąpić w każdym czasie i nie wymaga zgody Zamawiającego ani sporządzania w tym zakresie aneksu do umowy.</del></p> <p style="text-align: center;">§ 3</p> <p><del>3. Za termin dokonania płatności przyjmuje się dzień uznania rachunku Wykonawcy.</del></p> <p style="text-align: center;">§ 4</p> <p>1. Wykonawca zobowiązany jest do realizowania dostaw częściowych przedmiotu umowy na podstawie telefonicznych lub przesłanych faksem zamówień, składanych przez upoważnionego pracownika Zamawiającego, w ciągu 24 godzin od chwili otrzymania zamówienia, chyba że inny termin zostanie ustalony z pracownikiem Zamawiającego. Otrzymanie zamówienia winno być każdorazowo potwierdzone przez Wykonawcę.</p> <p style="text-align: center;">§ 5</p> <p><del>3. Zamawiający może reklamować jakość dostarczonego gazu i żądać jego wymiany na wolny od wad tylko przy co najmniej 80% napełnieniu butli. Analiza reklamowanego gazu odbywa się w laboratorium Wykonawcy lub innym wskazanym przez Wykonawcę laboratorium. Koszty analizy ponosi ta strona umowy której twierdzeniom wyniki analizy przeczą. Zamawiający ma prawo do</del></p>	TAK

analizy w wybranym przez siebie laboratorium niezależnie od Wykonawcy.

§ 7

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

a) za zwłokę w dostawie przedmiotu zamówienia - w wysokości 5,0% wartości brutto netto dostawy częściowej, za każde 12 godzin zwłoki,

3. ~~Strony zastrzegają sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody. Wykonawca odpowiada wyłącznie za normalne i bezpośrednie skutki swych działań lub zaniechań z wyłączeniem odpowiedzialności za szkody pośrednie lub utracone korzyści. Niezależnie od tytułu prawnego, odpowiedzialność Wykonawcy powstała przy lub w związku z wykonaniem niniejszej umowy ograniczona jest do kwoty ..... zł.~~

5. Kary naliczone zgodnie z pkt 1 i uznane przez Wykonawcę za naliczone zasadnie będą w pierwszej kolejności potrącane z bieżących faktur.

~~6. W przypadku naliczenia kar zgodnie z pkt 2 Wykonawca wystawi właściwą fakturę na podstawie protokołu komisji lub po wyczerpaniu postępowania określonego w § 6 pkt 2.~~

§ 11

2. Wszelkie spory pomiędzy stronami mogące wyniknąć z realizacji niniejszej umowy rozstrzygane będą w miarę możliwości polubownie a w braku porozumienia przez sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego. ~~właściwy sąd powszechny.~~

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

W związku z faktem, że udzielona odpowiedź nie powoduje modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zamawiający nie przedłuża terminu składania ofert. Wszelkie ustalenia dotyczące miejsca i terminu składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Do wiadomości:

- wszyscy uczestnicy

Szpital Chorób Płuc  
w Siewierzu Sp. z o.o.

p.o. Prezesa Zarządu  
Norbert Komar

Kierownik Zamawiającego

KIEROWNIK  
Administracji i Gospodarczy

Włodzimierz Kułach