Kraków, dnia 31.03.2020 r.

DFP.271.13.2020.EP

**Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu**

# Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę materiałów medycznych do dializ oraz materiałów nefrologicznych.

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawców dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy zmieniam treść specyfikacji.

**Pytanie 1:**

W związku z publikacją na stronie Zamawiającego postępowania o udzieleniu zamówienia na zakup płynu do perfuzji pakiet nr 22: „Płyn do perfuzji kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego aparatem LifePort Perfusion. Oświadczam 2 letni termin gwarancji.” składamy zapytanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu z 15 miesięcznym terminem gwarancji? Gwarantujemy dostawę płynu z takim terminem ważności w okresie trwania umowy przetargowej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania płynu do perfuzji z minimum 15-miesięcznym terminem ważności.

**Pytanie 2:**

Dopuszczenie w Części nr 1 poz. 1 dializatorów o powierzchni 1,7m², spełniających pozostałe parametry zawarte w siwz.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 3:**

Dopuszczenie w Części nr 1 poz. 2 dializatorów o powierzchni 1,9m², spełniających pozostałe parametry zawarte w siwz.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 4:**

Dopuszczenie w Części nr 2 poz. 1 dializatorów o powierzchni 1,5m², spełniających pozostałe parametry zawarte w siwz.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 5:**

Dopuszczenie w Części nr 2 poz. dializatorów o powierzchni 1,9m², spełniających pozostałe parametry zawarte w siwz.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza dializatory o powierzchni 1,9m², w części 2 pozycji 2.

**Pytanie 6:**

Dopuszczenie w Części nr 3 dializatorów z błoną polinefronową medium o powierzchni 1,7m² i sterylizowane promieniami Gamma, spełniających pozostałe parametry zawarte w siwz.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 7:**

Dopuszczenie w Części nr 4 dializatorów z błoną polinefronową medium o powierzchni 2,1m² i sterylizowane promieniami Gamma, spełniających pozostałe parametry zawarte w siwz.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 8:**

Pytanie do części nr 13 Pozycja 1

Zamawiający powinien być świadom, że ofertę w pakiecie 13 może wykonać jeden wykonawca, dlatego Zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o dopuszczenie do postępowania cewników permanentnych o niewielkich różnicach technicznych, lecz o takiej samej funkcjonalności: przekrój 15,5 Fr, dwuświatłowy, podwójne D, końcówka cewnika odgięta, zmniejsza ryzyko przylegania do ściany i zakrzepicywykonany z durathanu, materiału wytrzymałego, miękkiego, elastycznego, odpornego na środki dezynfekcyjne, długość od mufki: 15, 17, 19, 23, 27, 31, 35, 43, 50 cm, skład zestawu: Igła wprowadzająca 18 Ga x 7 cm, Prowadnica J, Skalpel nr 11, Rozszerzacze żył: 12 Fr i 14 Fr, Prowadnik rozdzieralny 16 Fr z automatyczną zastawką hemostatyczną minimalizującą ryzyko zatoru powietrznego i krwawienia przy wprowadzaniu cewnika, Bagnet do tunelizacji, Opatrunek samoprzylepny, Nasadki iniekcyjne Zamawiający użył opisów wskazujących na konkretnego wykonawcę i określił wylot cewnika jako „V „wskazując patent konkretnego wykonawcy (jest to rozwiązanie patentowe ) W związku z tym zamiast Wylot cewnika : „V” proponujemy odgiętą końcówkę zmniejszająca ryzyko zakrzepicy , związanej z przyleganiem końca cewnika do ściany naczynia i ryzyko zatkania kanału tętniczego, Zaproponowane rozwiązanie spełnia takie same funkcje jak wymagane przez zamawiającego. Jednocześnie zwracamy zamawiającemu uwagę ,że w postępowaniu: DFP.271.232.2018.KK oraz: \_DFP\_271.86.2019.ADB są już zestawy z cewnikiem do długotrwałego dostępu o tym samym przeznaczeniu

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 9:**

Dotyczy: Część nr 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializatory wysokokoprzeprzepływowe „High-Flux” z najnowocześniejszej obecnie na rynku błony polysulfonowej, spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ? Pozytywna odpowiedź na nasze zapytanie umożliwi zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w części 2 poz. 1 i 2.

**Pytanie 10:**

Dotyczy: Część nr 2., Poz. nr 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializator wysokoprzeprzepływowy „High-Flux” o powierzchni 1,3m2, spełniający wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ? Pozytywna odpowiedź na nasze zapytanie umożliwi zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 11:**

Dotyczy: Część nr 2., Poz. nr 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializator wysokoprzeprzepływowy „High-Flux” o powierzchni 1,6m2, spełniający wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ?

Pozytywna odpowiedź na nasze zapytanie umożliwi zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 12:**

Czy Zamawiający w części nr 9 dopuści igły do hemodializy sterylizowane tlenkiem etylenu? Pozostałe parametry bez zmian. Zgoda Zamawiającego umożliwi naszej firmie zaoferowanie igieł do hemodializy, które od wielu lat są dystrybuowane przez naszą firmę do wiodących ośrodków dializacyjnych w kraju.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 13:**

Czy Zamawiający w pozycji 1 część 4 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z prostymi lub zagiętymi ramionami o przekroju 11 Fr i długościach: 15 cm, 20 cm, 25 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflecx

- radiocieniujący szaft cewnika

- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu

- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów

- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry

- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się

- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg

- igła wprowadzająca 18G

- rozszerzadło

- nasadki iniekcyjne Luer Lock

- wyprodukowany w Niemczech

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 14:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z części 4 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 15:**

Czy Zamawiający w pozycji 2 część 14 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowy (High Flow), ramiona proste lub zagięte i długości : 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflecx

- radiocieniujący szaft cewnika

- unikalny kształt końcówki znacząco obniżający ryzyko zakrzepów oraz ryzyko przylegania do ścian naczyń, zmniejszający komplikacje w leczeniu pacjentów z zakażeniami bakteryjnymi oraz w sepsie,

- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry

- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się

- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg

- igła wprowadzająca 18G

- rozszerzadło

- nasadki iniekcyjne Luer Lock

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 16:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z części 14 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 17:**

Czy Zamawiający w pozycji 1 część 14 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z prostymi lub zagiętymi ramionami o przekroju 11 Fr i długościach: 15 cm, 20 cm, 25 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflecx

- radiocieniujący szaft cewnika

- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu

- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów

- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry

- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się

- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg

- igła wprowadzająca 18G

- rozszerzadło

- nasadki iniekcyjne Luer Lock

- wyprodukowany w Niemczech

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 18:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z części 14 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 19:**

Część 17 pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 części 17 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 20:**

Cześć 14 pozycja 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 część 14 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR długościach: 15 cm, 17 cm, 20 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika

**Odpowiedź:**

Zmawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 21:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z części 14 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:**

Zmawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 22:**

Czy w części 13 Zamawiający dopuści Zestaw z cewnikiem do długotrwałego dostępu do hemodializy w zestawie do implantacji metodą Seldingera o rozmiarze 14,5 Fr, składający się z cewnika zakończonego końcówką schodkową, wykonanym z Carbothanu, długość cewnika od końca do mankietu od 19 cm do 50 cm, wyposażony w mankiet uszczelniający. W skład zestawu wchodzi: rozszerzadło, prowadnica drutowa z końcówką J, igła punkcyjna, tunelizator, rozrywalna osłonka z zastawką zapobiegającą zatorowi powietrznemu i utracie krwi.?

**Odpowiedź:**

Zmawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 23:**

Czy w części 14 Zamawiający dopuści:

Zestaw do cewnikowania żył centralnych do hemodializy, zawierający: cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, z miękką końcówką atraumatyczną, z przedłużeniami, które można ukierunkować w dowolną stronę, wprowadzany metodą Seldingera, przy pomocy prowadnicy z końcówką J i prostą. Skład zestawu:- prowadnica o średnicy 0,96mm, długości minimum 60 cm, igła do nakłucia 18 GA/7cm, igła punkcyjna, koreczki, rozszerzadło, jednorazowa serweta jałowa. Cewnik 11,5Fr długości 16 i 19,5 cm?

**Odpowiedź:**

Zmawiający dopuszcza w części 14 w poz.1.

**Pytanie 24:**

Część 14

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cewnikownia żył centralnych do hemodializy o składzie i parametrach jak opisane w SIWZ, długości 25cm bez powłoki antybakteryjnej, przy zachowaniu wymogu zaoferowania cewników z powłoką antybakteryjną długości 16 i 20cm spełniających wszystkie pozostałe parametry?

**Odpowiedź:**

Zmawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 25:**

Część 15

Czy opisane wymienne układy rozdzielacza mają być kompatybilne z cewnikami z części 13?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga aby układy rozdzielacza były kompatybilne z zestawem cewników o następujących parametrach: cewnik do długotrwałego dostępu do hemodializy, składający się z trzonu cewnika zakończonego końcówką w kształcie V oraz z oddzielnym zespołem rozgałęziacza, dokręcanym do końca trzonu cewnika.

Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia w części 15 pozycji pierwszej poprzez usuniecie słowa ,,powyższych”.

Ponadto Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia w części 13 poprzez uzupełnienie następującego zapisu pod arkuszem cenowym:

*,,Zamawiający wymaga aby cewnik był kompatybilny z Zestawem wymiennym rozgałęziacza do nasadki powyższych cewników. W skład zestawu wchodzi: zespół rozgałęziacza dla cewników długości od 19cm do 50cm, adapter kompresyjny, tulejka kompresyjna plus zapasowa, zacisk cewnika, 2 kapturki luerlock”.*

**Pytanie 26:**

Część nr 20

Poz.1 – prosimy o dopuszczenie zaoferowania aplikatora typu spike do pobierania lub wstrzykiwania leków posiadającego filtr bakteryjny 0,2µm, charakteryzujący się szczelnym połączeniem i łatwością w obsłudze, odporny na alkohole i tłuszcze, bez zawartości lateksu, PCV oraz DEHP, sterylizowany tlenkiem etylenu, o długości całkowitej 61mm, z kolcem o długości 21mm. Opisywany przyrząd jest ogólne stosowany do wykonywania procedur medycznych, a długość całkowita przyrządu nie powinna mieć wpływu na przeprowadzanie procedur medycznych.

Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

W razie niedopuszczenie ww. spike prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 27:**

Część nr 20 dotyczy wymogu SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 28:**

Pakiet 20, poz. 1
Czy Zamawiający wyraz zgodę na dopuszczenie spike o długości 6 cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 29:**

Pakiet 20, poz. 1
Czy Zamawiający wymaga kolca do nakłuwacza typu spike z filtrem bakteryjnym 0,2 um?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 30:**

Czy zamawiający w części 1 załączniku 1a wyrazi zgodę na zaoferowanie dializatorów o powierzchni 1,7 m2 high flux? Pozostałe parametry zgodne z wymaganiem Zamawiającego. Zgoda na zoferowanie w/w dializatorów pozwoli na przystąpienie wiekszej liczbiw oferentów oraz uzyskanie lepszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza w części 1 poz. 1.

**Pytanie 31:**

Część Nr 11:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika TEGO z nieprzeźroczystym torem przepływu, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 32:**

Część Nr 20:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kolca do nakłuwania typu spike o długości min. 64 mm.
**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 33:**

Część Nr 20:
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do nakłuwania o długości 55 mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 34:**

Dot. przedmiotu zamówienia:

Część 10 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety wykonanej z włókniny foliowanej polipropylenowo-polietylenowej? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 35:**

Dot. umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 2 wzoru umowy słowa „10% kwoty brutto, o której mowa w § 4 ust. 1” zostały zastąpione słowami „10% wartości brutto niewykonanej części umowy”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 36:**

Jakie konkretnie nienależyte wykonanie umowy będzie uważane za uprawniające Zamawiającego do żądania kary umownej na podstawie § 7 ust. 3 umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie podać zamkniętego katalogu przypadków nienależytego wykonania umowy. Zamawiający pozostawia zapis wzoru umowy bez zmian.

**Pytanie 37:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 3 wzoru umowy słowa „10% kwoty brutto, o której mowa w § 4 ust. 1” zostały zastąpione słowami „10% wartości brutto części umowy wykonanej nienależycie”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 38:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 4 wzoru umowy słowa „opóźnienia” zostały zastąpione słowami „zwłoki”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający zwraca uwagę, że w § 7 ust. 4 wzoru umowy posługuje się zwrotem „zwłoki” a nie „opóźnienia”. Zamawiający pozostawia treść § 7 ust. 4 bez zmian.

**Pytanie 39:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 2 i 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Szpital Uniwersytecki pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 40:**

Jakie konkretnie naruszenia umowy będą uważane za uprawniające Zamawiającego do rozwiązania umowy na podstawie § 9 ust. 3 wzoru umowy? Czy chodzi o naruszenia istotne lub rażące?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie podać zamkniętego katalogu przypadków uprawniających Szpital Uniwersytecki do rozwiązania Umowy ze skutkiem natychmiastowym ponieważ każdorazowo przypadki takie są analizowane indywidualnie.

**Pytanie 41:**

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji zestawu do dializy przez cewnik w opakowaniu typu duo-pack z perforacją po środku umożliwiającą rozdzielenie części zestawu bez uszkodzenia zawartości, o składzie:

START:
Serweta z laminatu (folia PE + celuloza) 50x35cm z nacięciem na krótszym boku umożliwiającym przełożenie końcówek cewnika – 1szt.

Kompresy z włókniny bawełnianej 7,5x7,5cm (4 warstwy) – 6szt.

Przylepiec włókninowy zabezpieczony warstwą papierową z perforacją 2x15cm – 1szt.

Rękawice nitrylowe teksturowane rozmiar S/M – 4szt.

END:
Kompresy z włókniny bawełnianej 7,5x7,5cm (4 warstwy) – 4szt.

Przylepiec włókninowy zabezpieczony warstwą papierową z perforacją 2x15cm – 2szt.

Rękawice nitrylowe teksturowane rozmiar S/M – 2szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 42:**

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 5 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Warunkiem wprowadzenia zmian, o których mowa w lit. b) – d) jest wykazanie przez Wykonawcę w formie pisemnej, iż zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania przez Wykonawcę przedmiotu umowy. Powyższe zmiany obowiązywać będą od daty wejścia w życie aktów prawnych wprowadzających powyższe zmiany i wymagają dla swej ważności zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności. W sytuacji, o której mowa w lit. b), c) d) niniejszego ustępu Szpital Uniwersytecki wymaga pisemnego uzasadnienia z uwzględnieniem szczegółowego wykazania i udowodnienia jak wprowadzona zmiana wpływa na koszty wykonania przedmiotu Umowy. W celu wprowadzenia zmian, o których mowa
w zdaniu poprzednim, Wykonawca przygotuje, a następnie prześle na adres e-mail: dop@su.krakow.pl projekt stosownego aneksu do Umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 43:**

Wnosimy o dodanie do § 4 ust. 51 projektu umowy o następującej treści: „W przypadku zmiany
o której mowa w ust. 5 lit. a), cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 44:**

Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 6 z projektu umowy. UZASADNIENIE: Zgodnie z art. 552 ustawy Kodeks Cywilny w zw. z art. 139 ust. 1 ustawy Praw Zamówień Publicznych celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi lex specialis w stosunku do art. 490 KC (S. Buczkowski, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; C. Żuławska, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; Z. Gawlik, w: Kidyba, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; Z. Banaszczyk, w: Pietrzykowski, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; J. Jezioro, w: Gniewek, Machnikowski, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 43:**

Wnosimy o modyfikację przewidzianych projektem umowy wysokości kar umownych w ten sposób że:
a) W § 7 ust. 2 i 3 określić ja na poziomie 10% wartości niezrealizowanej części umowy;

b) W § 7 ust. 4 projektu umowy określić ją na poziomie 0,2% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru;

UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 46:**

Wnosimy o wykreślenie § 7 ust. 9 projektu umowy. UZASADNIENIE: Zgodnie z orzecznictwem kumulowanie kar umownych naliczanych za nienależyte wykonanie zobowiązania, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania nie jest możliwe (wyrok SN z 28.01.2011 r., CSK 315/10, OSNC-ZD 2011/4, poz. 85)

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 47:**

Wnosimy o wykreślenie § 8 projektu umowy. UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”
**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 48:**

Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 1 poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

Termin składania ofert uległ przedłużeniu do dnia **16.04.2020 r.** do godz. **11:00.** Otwarcie ofert nastąpi w dniu **16.04.2020 r.** o godz. **11:00.** Pozostałe informacje dotyczące składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Zamawiający przekazuje w załączeniu zmieniony, obowiązujący załącznik nr 1a do specyfikacji.