|  |  |
| --- | --- |
| DZP/PN/24/2024 | Zawiercie, 05.04.2024 r. |

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

dotyczy: **Dostawa gazów medycznych wraz z najmem butli**

Zamawiający Szpital Powiatowy w Zawierciu odpowiadając na pytania (pisownia oryginalna) informuje:

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuszcza dla pakietu 5 dołączenie zezwolenia na wytwarzanie lub obrót gazami medycznymi lub deklaracji zgodności EC potwierdzającej, że oferowany wyrób medyczny jest zgodny   
z wymaganiami Dyrektywy 93/42/EEC oraz Ustawy z dnia 07 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych wraz z aktami wykonawczymi? Proszę o potwierdzenie;

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dołączenie do oferty dla pakietu 5 w/w dokumenty. Jednocześnie Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ i wymaga - „Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane   
w ofercie wyroby medyczne posiadają aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r.   
w sprawie wyrobów medycznych albo rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (o ile dotyczy) oraz   
z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie - dotyczy poz. objętych 8% stawką VAT) - Wykonawca składa oświadczenie na własnym druku – pakiet 2-6”

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający dopuszcza dostarczenie na adres skrzynki elektronicznej dowodu zrealizowanej dostawy?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dostarczanie dowodu dostawy na adres skrzynki elektronicznej jako dodatkową formę dostarczenia dokumentu. Jednocześnie Zamawiający wymaga dostarczenia dowodu zrealizowanej dostawy w formie papierowej.

**Pytanie nr 3**

Proszę o zmianę w Umowie prawa do niewykorzystani całej ilości Przedmiotu dostawy z minimum 60% wartości umowy dla danego pakietu na minimum 80% wartości umowy dla danego pakietu;

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i nie zmienia zapisów Projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie nr 4**

Prosimy o zmianę terminu rozpatrzenia reklamacji z 2óch dni roboczych na 5 dni roboczych w przypadku reklamacji ilościowej oraz 10 dni roboczych w przypadku reklamacji jakościowej. W przypadku reklamacji gazu konieczna jest jego analiza w zewnętrznym niezależnym laboratorium, co jest niezwykle czasochłonne.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i nie zmienia zapisów Projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie nr 5**

Proszę o zmianę wysokości kary (paragraf 6 ustęp 1 pp.c, paragraf 6 ustęp 3) z 20% wynagrodzenia netto na 20% niewykorzystanej wartości netto umowy dla danego pakietu. Kara nie może swym zasięgiem odnosić się do należycie wykonanej części umowy;

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonuje zmiany zapisu §6 ust.1 lit. c) oraz §6 ust. 3 Projektowanych postanowień umowy, które otrzymują brzmienie:

*§ 6*

1. *w przypadku rozwiązania przez Zamawiającego umowy ze skutkiem natychmiastowym lub w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 20 % wartości netto niezrealizowanej części umowy dla danego pakietu.*

*§ 6*

*3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych których może dochodzić Zamawiający od Wykonawcy wynosi 20% wartości netto niezrealizowanej części umowy określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy dla danego pakietu.*

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca w pozycji „rodzaj, nazwa firmowa” oraz „numer katalogowy” wpisał nazwę produktu oraz numer katalogowy, który jest umieszczany na fakturach Wykonawcy? Dla gazów ciekłych i sprężonych nie ma odgórnie wprowadzonej nazwy handlowej oraz numerów katalogowych. Każdy Wykonawca stosuje własne nazwy handlowe i numery katalogowe. **Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca w pozycji „rodzaj, nazwa firmowa” oraz „numer katalogowy” wpisał nazwę produktu oraz numer katalogowy, który jest umieszczany na fakturach wykonawcy.

**Pytanie nr 7**

Proszę o zmianę z: „Producent, kraj pochodzenie” na: „Producent”, bądź usunięcie wymogu całkowicie;

**Odpowiedź:** Zamawiający zmienia zapis „Producent, kraj pochodzenia” na „Producent”. W załączeniu zmieniony formularz asortymentowo-cenowy

**Pytanie nr 8**

**Podpisanie umowy**

Czy Zamawiający podpisze umowę z Wykonawcą w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego, podpisaną przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

**Uzasadnienie (Interpretacja UZP):**

<https://www.uzp.gov.pl/nowe-pzp/interpretacje/pytania-instytucji-kontrolujacych/czy-zgodnie-z-przepisami-nowej-ustawy-pzp-mozna-zawrzec-umowe-w-formie-elektronicznej,-czyli-w-postaci-elektronicznej-opatrzonej-kwalifikowanym-podpisem-elektronicznym-2020-12-04>

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 9**

**Projekt umowy § 6 Kary umowne ust.5**

Wnosimy do Zamawiającego o zmianę zapisów odnośnie kar umownych w następującym zakresie (proponowane zapisy):

5. Jeżeli wysokość kar umownych nie pokrywa poniesionej szkody, Zamawiający ma prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych, **lecz nie wyższego niż wysokość całkowitego wynagrodzenia brutto należnego z umowy**

Dodatkowo należy nadmienić, iż obecnie zapisy projektu umowy w przytaczanym zakresie w nawiązaniu do długości oraz przede wszystkim wartości przyszłego kontraktu, stoją w opozycji do art. 431 ustawy Pzp oraz art. 354 § 1 i 2 KC w zw. z art. 3531 KC w zw. z art. 8 ust. 1 ustawy Pzp, poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i rażące uprzywilejowanie w treści projektu umowy pozycji

Zamawiającego, wbrew zasadom współżycia społecznego i właściwości stosunku prawnego, w sposób stanowiący nadużycie prawa.

Generalnie zgodnie z art. 484 §1 Kodeksu Cywilnego, w razie niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania kara umowna należy się wierzycielowi w zastrzeżonej na ten wypadek wysokości bez względu na wysokość poniesionej szkody. Żądanie odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonej kary nie jest dopuszczalne, chyba że strony inaczej postanowiły.

Tak więc podstawowym rozwiązaniem z mocy prawa w razie braku odrębnego uregulowania jest brak odszkodowania przenoszącego wysokość kar umownych. Skoro już zostaje takie wprowadzone, limit jest uzasadniony żeby nie doszło do potencjalnej odpowiedzialności wyższej niż wynagrodzenie umowne, a tym samym rażącej dysproporcji stron.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i nie zmienia zapisów Projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie nr 10**

**Projekt umowy § 6 Kary umowne ust. 1 pkt. a i d**

a) w przypadku zwłoki w wykonaniu obowiązku wskazanego w § 2 ust. 1 pkt 2) umowy - w wysokości 0,2 % całkowitego wynagrodzenia netto **towaru zamówionego, a nie dostarczonego,** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10 % wynagrodzenia całkowitego netto określonego w § 3 ust. 1 umowy;

d) w przypadku rozwiązania przez Zamawiającego umowy ze skutkiem natychmiastowym lub w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 20 % wynagrodzenia netto **niezrealizowanej części umowy**.

Obecne zapisy dotyczące kar umownych (cytowany § 6 ust. 1 pkt. a i c ) prowadzą do ustanowienia nadmiernych i nieadekwatnych obciążeń wykonawcy, naruszających zasadę proporcjonalności, w szczególności w stosunku do specyfiki zamówienia i uwarunkowań rynkowych, oraz naruszających zasadę równego traktowania i równości stron umowy, a także mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego względem wykonawcy (kary umowne), co powoduje nieuprawnione uprzywilejowanie zamawiającego. Na podstawie obecnych zapisów umowy w przypadku konieczności zerwania umowy w ostatnim okresie jej trwania, wykonawcy zostaną naliczone kary od wartości całej umowy, niezależnie od tego, iż do tej pory realizował należycie i sumiennie. Takie jednostronne ustanawianie warunków Umowy nie mieści się w granicach swobody zawierania umów i nie stanowi jej realizacji oraz stanowi przejaw czynienia ze swojego prawa użytku, który jest sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa oraz z zasadami współżycia społecznego. Kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody.

**Odpowiedź:**

A1: Projekt umowy § 6 Kary umowne ust. 1 pkt. a – Zamawiający nie zmienia zapisów Projektowanych postanowień umowy.

A2: Projekt umowy § 6 Kary umowne ust. 1 pkt. c– Zamawiający wskazuje na odpowiedź udzieloną   
w pytaniu nr 5

**Pytanie nr 11**

**Przedmiot zamówienia pakiet 2**

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, **fabrycznie oryginalny zawór dozujący** (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu

wraz ze wszystkimi jego elementami składowymi ma być nierozbieralny/nierozkręcalny , tzn. nie ma   
w nim być elementów, które pacjent i/lub osoba odwiedzająca i/lub personel Zamawiającego (w zgodzie z definicją zawartą w ROZPORZĄDZENIU PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745   
z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, w art. 2 pkt. 37 i/lub 38 – użytkownik/laik) bez użycia dedykowanych do tego narzędzi może swobodnie odkręcić, usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie oraz zmniejszyć walory użytkowe urządzenia np. poprzez zatrzymanie lub wyraźne spowolnienie przepływu gazu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \*   
i przypisu.

**Pytanie nr 12**

**Przedmiot zamówienia pakiet 2**

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, wykonawca w trakcie trwania umowy będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O2 i 50% N2O)

– co najmniej jedno szkolenie w trakcie trwania umowy przez wykfalifikowaną osobę z odpowiednią wiedzą, kompetencjami i umiejętnościami w tym zakresie, potwierdzonymi stosownym imiennym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazu do znieczuleń (zawór dozujący + niezbędny sprzęt jednorazowy), który należy dołączyć do oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga przeprowadzenia szkolenia personelu.

**Pytanie nr 13**

**Przedmiot zamówienia pakiet 2**

Czy mieszanina gazów N2O 50% + O2 50% (przeznaczona do leczenia krótkotrwałego bólu o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, kiedy pożądany jest szybki początek i ustąpienie działania przeciwbólowego) ma być dostarczana w lekkich butlach aluminiowych z zaworem zintegrowanym wyposażonym w przepływomierz umożliwiający ustawienie przepływu co najmniej w 12 różnych zakresach przepływu wyrażonych w l/min (w tym wartość początkowa - 0 l/min)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 14**

**Przedmiot zamówienia pakiet 2**

Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny w przypadku zaoferowania zaworu dozującego oraz jednorazowych elementów niezbędnych do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) pochodzących od różnych producentów, Zamawiający będzie oczekiwał przedłożenia oświadczenia lub innego równoważnego dokumentu producenta zaworu dozującego potwierdzającego

jego pełną kompatybilność konkretnego (typ, model, nr katalogowy) oferowanego sprzętu jednorazowego z tymże zaworem dozującym?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga by ww. elementy były ze sobą kompatybilne. Zamawiający informuje, że wskazał w SWZ jakich wymaga dokumentów od Wykonawcy.

**Pytanie nr 15**

**Przedmiot zamówienia pakiet 2**

Czy Zamawiający oczekuje aby długość zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów j 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz z oferowanym sprzętem jednorazowym niezbędnym do podawania mieszaniny mierzona w płaszczyźnie poziomej do podłoża była nie większa niż 12 cm? , co ma na celu

możliwie jak największe zmniejszenie opór przepływu zarówno przy wdechu jak i wydechu, co oznacza mniejszy wysiłek dla pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \*   
i przypisu.

**Pytanie nr 16**

**Przedmiot zamówienia pakiet 2**

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, zawór dozujący do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu, ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania mieszaniny wymaga obligatoryjnie/ zawsze zastosowania dodatkowego środka zabezpieczającego przed kontaminacją w postaci jednorazowego filtra lub jednorazowego zaworu wydechowego z filtrem (podanie mieszaniny bez tych zabezpieczeń będzie niemożliwe).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga specjalnej konstrukcji zaworu. Zamawiający wymaga, aby butla umożliwiała użycie ustnika oraz filtra.

**Pytanie nr 17**

**Przedmiot zamówienia pakiet 6**

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia w pakiecie 6 Podtlenek azotu: Czy Zamawiający miał na myśli Podtlenek azotu med. butle 10l pojemność 7 kg w pozycji nr 1 oraz podtlenek azotu med. butle 40l o pojemności 28kg w pozycji nr 2?
2. Prosimy Zamawiającego o ujednolicenie jednostki miary w tabeli 1 pozycja 1 i 2 podając sztuki butli zamiast m³.

**Odpowiedź:**

A1 – Zamawiający informuje, że do wyceny należy przyjąć butle z podtlenkiem azotu medycznego 10l - 7 kg, 40l - 28kg

A2 – Poz. 1 – 18 butli; Poz. 2 – 30 butli. W załączeniu zmieniony formularz asortymentowo-cenowy.

**Pytanie nr 18**

Zgodnie z opisem pozycji 1, w pakiecie 2 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenku azotu , który zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego może być bezpiecznie stosowany w położnictwie. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktu leczniczego, który posiada zapis dotyczący możliwości wykorzystania w położnictwie w pkt. 4.2 CHPL, w sekcji dot. Dawkowania i sposobu podawania produktu leczniczego, który stanowi opis stosowania produktu leczniczego w położnictwie. Szczegółowo określony sposób użycia produktu leczniczego zawarty w Charakterystyce Produktu Leczniczego, jest istotnym kryterium medycznym, rozstrzygającym o właściwym zastosowaniu produktu leczniczego, co niewątpliwie ma

wpływ na komfort personelu oraz bezpieczeństwo pacjentów. Produkt leczniczy o powyższych cechach jest obecnie dostarczany do Zamawiającego

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 19**

Prosimy o potwierdzenie, że dopuszczają Państwo zaoferowanie w pozycji 1, w tabeli 1, w pakiecie 2, mieszaniny tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50%/50% w butlach o następujących parametrach:

- pojemności wodnej 10l

- objętości gazu 2,97 m3

- ciśnieniu 170 bar.

Produkt leczniczy o powyższych cechach jest obecnie dostarczany do Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \*   
i przypisu.

**Pytanie nr 20**

Prosimy o potwierdzenie, że dopuszczają Państwo zaoferowanie zaworu dozującego, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, przeznaczonego do podaży mieszaniny tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50% + 50%, którego konstrukcja w razie potrzeby umożliwia jego rozkręcenie i dokładne wyczyszczenie, jednak w przypadku używania filtru antybakteryjnego (co potwierdza treść formularza asortymentowo – cenowego) nie wymaga czyszczenia części zaworu po każdym użyciu. Jest to zalecane,

jedynie w przypadku, gdy zawór został skontaminowany np. krwią albo wymiotami. Warto zauważyć, że sprzęt powinien umożliwić podaż mieszaniny gazów pacjentce z uwzględnieniem obowiązujących przepisów i – obiektywnie - kwestia, sposobu czyszczenia zaworu - zależna od konstrukcji i producenta, powinna mieć drugorzędne znaczenie. Wyrób medyczny o powyższych cechach Zamawiający stosuje na chwilę obecną.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \*   
i przypisu.

**Pytanie nr 21**

Prosimy o potwierdzenie, że w pozycji 2, w tabeli 1, w pakiecie 2 Zamawiający pod pojęciem miał na myśli jednorazowy ustnik z filtrem kierunkowym o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej co

najmniej na poziomie >99,9% do podawania mieszaniny podtlenku azotu i tlenu 50% + 50%? Wyrób medyczny o powyższych cechach Zamawiający stosuje na chwilę obecną.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \*   
i przypisu.

**Pytanie nr 22**

Prosimy o potwierdzenie, że dopuszczają Państwo zaoferowanie dotychczas praktykowanego rozwiązania tj. zaworu dozującego (pozycja 1, tabela 1, pakiet 2) innego producenta, niż filtrów i ustników (w pozycji 2, w tabeli 1, pakiet 2). W opinii Wykonawcy zawory dozujące, ustniki i filtry powinny być zarejestrowane zgodnie ze swoim przeznaczeniem jako wyroby medyczne, a osprzęt powinien być ze sobą kompatybilny, by umożliwić podaż mieszaniny gazów pacjentce z uwzględnieniem obowiązujących przepisów. Reasumując, kwestia nazwy producenta, nie powinna być istotna.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem kompatybilności poszczególnych elementów osprzętu.

**Pytanie nr 23**

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę minimalnej wartości, którą Zamawiający wykorzysta z 60% na 80%. Wolumen dostaw jest istotnym czynnikiem kosztotwórczym, który umożliwia precyzyjne oszacowanie wartości oferty.

Jednocześnie zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu wzoru umowy w § 2, pkt 4:

Z: 4.Zamawiający ma prawo do niewykorzystania całej ilości Przedmiotu dostawy w zależności od jego potrzeb. Zamawiający zamówi Przedmiot dostawy o wartości nie mniejszej niż 60% wartości umowy dla danego pakietu. Wykonawcy nie przysługuje roszczenie z tytułu niezrealizowania całej umowy dostawy.

Na: 4.Zamawiający ma prawo do niewykorzystania całej ilości Przedmiotu dostawy w zależności od jego potrzeb. Zamawiający zamówi Przedmiot dostawy o wartości nie mniejszej niż 80% wartości umowy dla danego pakietu. Wykonawcy nie przysługuje roszczenie z tytułu niezrealizowania całej umowy dostawy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i nie zmienia zapisów Projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie nr 24**

Z uwagi, ze proces reklamacji produktu leczniczego wymaga przeprowadzenia badań zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji na 7 dni roboczych oraz zmianę zapisu wzoru umowy w § 4, pkt 3:

Z: 3.Wszelkie wady Przedmiotu najmu, Przedmiotu dostawy oraz reklamacje dotyczące niezgodności co do ilości dostarczonego Przedmiotu dostawy zgłaszane będą drogą elektroniczną na adres …………… w ciągu 2 dni roboczych po dostawie lub wykryciu wady. Termin rozpatrzenia reklamacji wynosi 2 dni robocze od momentu otrzymania zgłoszenia reklamacyjnego, natomiast termin na wykonanie obowiązków gwarancyjnych – dostarczenie przedmiotu umowy wolnego od wad i w ilości zgodnie z zamówieniem wynosi 2 dni robocze od momentu rozpatrzenia reklamacji. Wykonawca będzie realizował obowiązki wynikające z gwarancji na własny koszt i ryzyko.

Na: 3.Wszelkie wady Przedmiotu najmu, Przedmiotu dostawy oraz reklamacje dotyczące niezgodności co do ilości dostarczonego Przedmiotu dostawy zgłaszane będą drogą elektroniczną na adres …………… w ciągu 2 dni roboczych po dostawie lub wykryciu wady. Termin rozpatrzenia reklamacji wynosi 7 dni roboczych od momentu otrzymania zgłoszenia reklamacyjnego, natomiast termin na wykonanie obowiązków gwarancyjnych – dostarczenie przedmiotu umowy wolnego od wad i w ilości zgodnie z

zamówieniem wynosi 2 dni robocze od momentu rozpatrzenia reklamacji. Wykonawca będzie realizował obowiązki wynikające z gwarancji na własny koszt i ryzyko.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i nie zmienia zapisów Projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie nr 25**

**Dotyczy tabeli 4 pakietu 1**

Czy Zamawiający dopuszcza zawór zintegrowany o zakresie 0-25l/min., pozostałe cechy bez zmian? Zawory o podanym zakresie są również stosowane w polskich szpitalach.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zawór zintegrowany o zakresie 0-25l/min. pozostałe cechy bez zmian jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 26**

**Dotyczy tabeli 3 i 4 pakietu 1**

Ile butli każdej pojemności planuje dzierżawić Zamawiający

**Odpowiedź:** Zamawiający informuję, że informacja o ilości dzierżawionych butli jest podana w formularzu asortymentowo - cenowym

**Pytanie nr 27**

**Dotyczy pakietu 1**

Ile dostaw przewiduje Zamawiający w ciągu trwania umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający przewiduje ok. 96 dostaw w ciągu trwania umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian w ilości dostaw, w zależności od bieżącego zapotrzebowania.

**Pytanie nr 28**

**Dotyczy pakietu 5**

Ile dostaw przewiduje Zamawiający w ciągu trwania umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający przewiduje ok. 27 dostaw w ciągu trwania umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian w ilości dostaw, w zależności od bieżącego zapotrzebowania.

**Pytanie nr 29**

**Dotyczy pakietu 6**

Ile dostaw przewiduje Zamawiający w ciągu trwania umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający przewiduje ok. 10 dostaw w ciągu trwania umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian w ilości dostaw, w zależności od bieżącego zapotrzebowania.

Załączniki:

- zał. 4 do SWZ PPU – zmieniony

- zał. 2 do SWZ f. asortymentowo-cenowy