

Sandomierz, dnia 03.11.2020 r.

**POWIAT SANDOMIERSKI**  
**27-600 Sandomierz, ul. Mickiewicza 34**  
**tel. 15/832 32 43; fax 15/832 28 29**  
**NIP 864-18-23-946 REGON 830409235**

Znak sprawy: ZP.272.14.2020

## WSZYSCY WYKONAWCY

Dot. postępowania na „**Zakup środków ochrony osobistej, środków higienicznych i aparatury medycznej dla podmiotów z Powiatu Sandomierskiego zaangażowanych w walkę z epidemią COVID-19**” w celu realizacji projektu pn.: „**Wsparcie Powiatu Sandomierskiego w walce z Koronawirusem**”.

### ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania, które wpłynęły w związku z prowadzonym postępowaniem:

**PYTANIE NR 1:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie terminu składania oferty czy nie nastąpiła omyłka pisarska ponieważ data złożenia zgodnie z SIWZ jest 03.10.2020?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający informuje, iż termin złożenia oraz otwarcia ofert zawarty w SIWZ jest oczywistą omyłką pisarską. Stosowne sprostowanie w sprawie terminów złożenia oraz otwarcia ofert zostało zamieszczone na stronie BIP Zamawiającego.

**PYTANIE NR 2:** Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy dwukopułowej bezcieniowej lampy operacyjnej mocowanej do sufitu do maksymalnie 8 tygodni od dnia podpisania umowy ze względu na proces produkcyjny i instalacyjny?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy.

**PYTANIA DOT. PAKIETU 20: Dwukopułowa bezcieniowa lampa operacyjna mocowana do sufitu.**

**PYTANIE NR 3 DOT. PKT 2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z źródłem światła w postaci 54 diod LED w dwóch odcieniach barwy białej ciepłej i zimnej dla czaszy pomocniczej. Wszystkie diody LED rozmieszczone równomiernie, emitujące światło widzialne o jednakowej temperaturze barwowej w celu eliminacji „efektu tęczy”. Proponowane rozwiązanie zapewnia takie same, a nawet wyższe parametry oświetlenia przy mniejszej ilości diod, co pozytywnie wpłynie na energooszczędność lampy.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 4 DOT. PKT 3:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy o regulacji pola poprzez panel przy czaszy oraz uchwyt sterylny (czasza bez kamery) w zakresie 17-28 cm. Proponowane rozwiązanie zapewnia możliwość szerszej regulacji pola operacyjnego, a co za tym idzie zapewnia większy komfort pracy operatora.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 5 DOT. PKT 5:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lamp o soczewkach umieszczonych pod hermetyczną (IP 54) pokrywą ze szkła bezpiecznego. Proponowane rozwiązanie jest nadrzędne względem opisanego, ponieważ szkło bezpieczne jest dużo bardziej wytrzymałe i odporne na środki do dezynfekcji niż poliwęglan.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 6 DOT. PKT 8:** W związku z niejasnym zapisem „≤64000-160000” oraz „≤56000 -130000” prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy głównej oraz pomocniczej z oświetleniem regulowanym w zakresie 16000 – 160000 oraz oświetleniem endoskopowym w zakresie 8000 – 16000. Proponowane rozwiązanie zapewnia szerszą możliwość regulacji natężenia oświetlenia, a co za tym idzie zapewnia większy komfort pracy operatora.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 7 DOT. PKT 9:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z temperaturą barwową regulowaną w 5 krokach w zakresie 3500 - 5500 K. Proponowane rozwiązanie zapewnia szerszą możliwość regulacji temperatury, a co za tym idzie zapewnia większy komfort pracy operatora.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 8 DOT. PKT 17:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy o gwarantowanej żywotności diod LED min. 50000h. Jest to nieznaczna różnica względem opisu i zapewnia ponad 20 lat pracy. Dodatkowo warto zwrócić uwagę, że lampy które chcielibyśmy zaproponować mają możliwość wymiany pojedynczych diod LED oraz możliwość zwiększenia ich mocy po długotrwałym użytkowaniu, co niweluje naturalne zjawisko gaśnięcia diod LED.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 9:** Czy w zadaniu nr 1 poz. 4 – Zamawiający mógłby dopuścić maseczki wykonane z trzech warstw niepylącej włókniny, spełniające normę PN-EN 14683:2019:

- a) warstwa zewnętrzna Spound 23g/m<sup>2</sup>,
- b) warstwa filtrująca Meltblow - 25g/m<sup>2</sup>,
- c) warstwa wewnętrzna Spound - 15g/m<sup>2</sup>.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 10:** Czy w zadaniu nr 1 poz. 10 – Zamawiający mógłby dopuścić alkoholowy środek do dezynfekcji rąk w żelu na bazie etanolu, o pH (przy 20°C): 7,5 - 8,5, zawierający składniki pielęgnujące, niezawierający drażniących składników, o spektrum działania B włącznie z MRSA, F (C. albicans), Tbc, V (Adeno, polio, MNV), do higienicznej dezynfekcji rąk wg normy EN 1500 30 sek. i chirurgicznej dezynfekcji rąk wg. EN 12791 1,5 min.?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 11:** Czy w zadaniu nr 1 poz. 13 – Zamawiający mógłby dopuścić chusteczki nasączone alkoholem (etanołem) do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych, odpornych na działanie alkoholu, również nieinwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur i paneli kontrolnych, o spektrum: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV/BVDV) - 0,5 min., V(Rota, Noro/MNV) - 0,5 min., V(Vaccinia) - 1 min., V(Adeno) - 3 min., wykonane z gładkiej włókniny syntetycznej, opakowanie typu flow-pack z plastikowym klipssem zamykającym, zawierające 100 szt. chusteczek o wym. 20 cm x 22 cm i o gramaturze 50g/m<sup>2</sup> wykonane z poliestru?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 12:** Opis przedmiotu zamówienia dla pozycji nr 9 wskazuje na produkt apteczny, czy w związku z tym Zamawiający jest uprawniony do jego zakupu?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie jest uprawniony do zakupu produktów aptecznych w związku z czym wykreśla pozycję nr 9 tj. Środek bakteriobójczy do dezynfekcji rąk z załącznika nr 1a oraz załącznika nr 4 oraz odstępuje od zakupu w/w produktu.

**PYTANIE NR 13:** Prosimy o modyfikację par. 5 ust. 1 lit. a, z: "za opóźnienie w przekazaniu przedmiotu umowy w wysokości 1 % ceny określonej w § 3 ust. 1 za każdy dzień opóźnienia" na: "za opóźnienie w przekazaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,5 % wartości niedostarczonych towarów, za każdy dzień opóźnienia".

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający zmienia brzmienie par. 5 ust. 1 umowy w następujący sposób:

Par.5 ust.1 W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę Zamawiający może naliczyć karę umowną w następujących przypadkach i wysokościach:

- a. za opóźnienie w przekazaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,5 % ceny określonej w § 3 ust. 1 dla danego Zadania za każdy dzień opóźnienia.
- b. za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie rękojmi w wysokości 0,5 % ceny określonej w § 3 ust. 1 dla danego Zadania za każdy dzień opóźnienia licząc od dnia wyznaczonego na usunięcie wad.
- c. za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % ceny określonej w § 3 ust. 1 dla danego Zadania.

Ponadto **Par. 3 ust. 1** otrzymuje brzmienie:

„Strony ustalają, że łączna cena za dostarczane przez Wykonawcę produkty dla Zadania nr ..... wynosi ..... zł (słownie: .....), co jest zgodne z wartościami podanymi przez Wykonawcę w Ofercie. Cena obejmuje koszty transportu do placówek wskazanych w § 2 ust. 2, oraz koszty szkolenia z obsługi sprzętu (jeśli dotyczy).”

**PYTANIE NR 14:** Prosimy o modyfikację par. 5 ust. 1 lit. b, z: "za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie rękojmi w wysokości 0,5 % ceny określonej w § 3 ust. 1 za każdy dzień opóźnienia licząc od dnia wyznaczonego na usunięcie wad" na: "za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie rękojmi w wysokości 0,5 % wartości reklamowanych towarów za każdy dzień opóźnienia licząc od dnia wyznaczonego na usunięcie wad."

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający zmienia brzmienie par. 5 ust. 1 umowy w następujący sposób:

Par.5 ust.1 W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę Zamawiający może naliczyć karę umowną w następujących przypadkach i wysokościach:

- a. za opóźnienie w przekazaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,5 % ceny określonej w § 3 ust. 1 dla danego Zadania za każdy dzień opóźnienia.
- b. za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie rękojmi w wysokości 0,5 % ceny określonej w § 3 ust. 1 dla danego Zadania za każdy dzień opóźnienia licząc od dnia wyznaczonego na usunięcie wad.
- c. za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % ceny określonej w § 3 ust. 1 dla danego Zadania.

Ponadto **Par. 3 ust. 1** otrzymuje brzmienie:

„Strony ustalają, że łączna cena za dostarczane przez Wykonawcę produkty dla Zadania nr ..... wynosi ..... zł (słownie: .....), co jest zgodne z wartościami podanymi przez Wykonawcę w Ofercie. Cena obejmuje koszty transportu do placówek wskazanych w § 2 ust. 2, oraz koszty szkolenia z obsługi sprzętu (jeśli dotyczy).”

**PYTANIE NR 15:** Prosimy o modyfikację par. 5 ust. 1 lit. c, z: "za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 20 % ceny określonej w § 3 ust. 1" na: "za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części umowy".

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający zmienia brzmienie par. 5 ust. 1 umowy w następujący sposób:

Par.5 ust.1 W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę Zamawiający może naliczyć karę umowną w następujących przypadkach i wysokościach:

1. za opóźnienie w przekazaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,5 % ceny określonej w § 3 ust. 1 dla danego Zadania za każdy dzień opóźnienia.
2. za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie rękojmi w wysokości 0,5 % ceny określonej w § 3 ust. 1 dla danego Zadania za każdy dzień opóźnienia licząc od dnia wyznaczonego na usunięcie wad.

3. za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % ceny określonej w § 3 ust. 1 dla danego Zadania.

Ponadto **Par. 3 ust. 1** otrzymuje brzmienie:

„Strony ustalają, że łączna cena za dostarczane przez Wykonawcę produkty dla Zadania nr ..... wynosi ..... zł (słownie: .....), co jest zgodne z wartościami podanymi przez Wykonawcę w Ofercie. Cena obejmuje koszty transportu do placówek wskazanych w § 2 ust. 2, oraz koszty szkolenia z obsługi sprzętu (jeśli dotyczy).”

**PYTANIE NR 16:** W obecne chwili producent preparatu opisanego w poz. 10 nie produkuje go z pompką. W związku z tym prosimy o odstąpienie od wymogu wyposażenia butelek w pompki.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu wyposażenia butelek w pompki.

#### **Poz. 4 – Maseczki**

**PYTANIE NR 17:** Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 18:** Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowane 50 szt. z przeliczeniem ilości, pakowaną w kartoniku w formie podajnika?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego sposobu wyceny.

**PYTANIE NR 19 dot. zał. nr 4 pozycji 9, 10, 12, 13, 14:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższych pozycji do osobnego pakietu co przyczyni się do złożenia ofert bardziej atrakcyjnych cenowo?

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z zapisami SIWZ: Zamawiający dopuszcza składania ofert częściowych w tym dopuszczone jest składanie ofert częściowych na każdy z 20 produktów. Uwaga! poz.18A i 18B jest jedną częścią i Wykonawca musi zapewnić aby sprzęt był kompatybilny ze sobą (kardiomonitoring i oprogramowanie centrali) i aby było możliwe swobodne przemieszczanie się monitorów między oddziałami.

**PYTANIE NR 20 dot. zał. nr 4 pozycji 9:** Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu na bazie substancji czynnych: etanol (96%) - 78,2 g/100g roztworu i bifenyl-2-ol - 0,1 g/100g roztworu, który działa ochronnie i pielęgnująco na skórę dzięki właściwościom natłuszczającym i nawilżającym, zapobiega wysuszeniu rąk i utrzymuje elastyczność skóry, nie zawiera barwników i substancji zapachowych, może być stosowany przez alergików, jest przebadany pod względem dermatologicznym? Produkt jest skuteczny wobec B, MRSA, Tbc (M. terrae, M.avium, M. Tuberculosis), F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, adeno, vaccinia i SARS) w czasie do 30 sek., z możliwością rozszerzenia o Polio przy wydłużeniu czasu działania do 60 sek.Przedłużony czas działania do 4h.Czas dezynfekcji higienicznej rąk: 30 sek, czas dezynfekcji chirurgicznej rąk: 90sek. Opakowanie 5L. Produkt biobójczy.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 21 dot. zał. nr 4 pozycji 10:** Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, produktu na bazie 45g etanolu i 30g propan-2-olu, nie zawierającego barwników. Produkt jest skuteczny wobec B, MRSA, F, Tbc (M. terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) w czasie do 30 sek., V (Polio, Adeno) w czasie do 1 min.Przedłużony czas działania do 2h.Czas dezynfekcji higienicznej rąk: 30 sek, czas dezynfekcji chirurgicznej rąk: 3 min. Opakowanie 500ml. Produkt biobójczy.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 22 dot. zał. nr 4 pozycji 13:** Czy Zamawiający dopuści chusteczki do szybkiej dezynfekcji odpornej na działanie alkoholi, wykonane z włókniny nasączone 94% etanolem. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych, posiadający przyjemny zapach oraz dobrą tolerancję materiałową. Skuteczny w bardzo krótkim czasie: B (łącznie z MRSA), Tbc (M. terrae, M. avium),

F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, HSV, Rota, Noro) w czasie do 1 min, F, V (Adeno) 2 min oraz wraz z wydłużeniem czasu działania skuteczny wobec V (Polyoma SV 40, Polio). Opakowanie 200 szt. chusteczek o wymiarach 20 cm x 27 cm, wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny kl. II a.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 23 dot. zał. nr 4 pozycji 14:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowego preparatu, opartego o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych, gotowego do użycia, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nieodpornych i odpornych na działanie alkoholi. Produkt jest bezpieczny dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych tworzyw sztucznych (np. głowice sond ultradźwiękowych), leżanek przeznaczonych do badania pacjentów, stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Działa na B, Tbc (M. terrae), F (Candida albicans), V (BVDV, vaccinia, rota, noro, polyoma SV40) w czasie do 15 minut. Opakowanie 1L. Wyrób medyczny.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 24:** Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty wyłącznie na część 18A i 18B?

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z zapisami SIWZ: Zamawiający dopuszcza składania ofert częściowych w tym dopuszczone jest składanie ofert częściowych na każdy z 20 produktów. Uwaga! poz.18A i 18B jest jedną częścią i Wykonawca musi zapewnić aby sprzęt był kompatybilny ze sobą (kardiomonitor i oprogramowanie centrali) i aby było możliwe swobodne przemieszczanie się monitorów między odcinkami oddziału.

**PYTANIE NR 25:** Czy Zamawiający dopuści, w zakresie części 18A (kardiomonitor kompaktowy- 5szt.) oraz 18B (Centrala), rozwiązanie alternatywne przedstawione w poniższym opisie?

Lp.	Specyfikacja
1.	kardiomonitor kompaktowy
2.	Monitor o budowie kompaktowej tzn. moduły pomiarowe zabudowane wewnątrz obudowy monitora
3.	Monitor przystosowany do pracy z wszystkimi grupami wiekowymi: noworodki, dzieci i dorośli
4.	Monitor przystosowany do transportu: wygodny uchwyt umożliwiający użycie dwóch rąk jednocześnie, waga max. 5 kg
5.	Duże, czytelne światło alarmu. Kolor alarmu zależny od stopnia ważności.
6.	Akumulator wymienny przez użytkownika bez potrzeby rozkręcania monitora, czas pracy min. 180 min. Czas ładowania poniżej 4 h do 90% pojemności baterii.
7.	Wskaźnik naładowania akumulatora bezpośrednio na akumulatorze – niezależnie od monitora głównego.
8.	Klawisze bezpośredniego dostępu na obudowie monitora NIBP start/stop, zrzut ekranu, wyciszenie alarmów
9.	Możliwość rozbudowy o port synchronizacji z defibrylatorem oraz port do systemu przywoływania pielęgniarki.
10.	Porty pomiarowe kodowane za pomocą różnych kolorów, w celu ułatwienia identyfikacji

	odpowiednich akcesoriów.
11.	Ekran monitora, dotykowy w technologii pojemnościowej, wysokiej jakości, o przekątnej min. 12" i rozdzielczości min. 1280x800. Możliwość podłączenia ekranu powielającego.
12.	Kardiomonitor z możliwością wyświetlania 6 krzywych z odpowiadającymi wartościami parametrów lub 5 krzywych z odpowiadającymi im wartościami parametrów i pasek z 4 parametrami cyfrowymi
13.	Możliwość wyświetlania ekranu dużych cyfr
14.	Możliwość nawigacji menu monitora z automatyczną rekonfiguracją ekranu umożliwiającą jednoczesny podgląd wszystkich mierzonych parametrów krzywych.
15.	Automatyczna rekonfiguracja ekranu po pojawieniu się nowych mierzonych parametrów (modułu, przewody).
16.	Min. 7 różnych konfigurowalnych trybów monitora, umożliwiających zapis różnych ustawień ekranu (kolory, parametry, krzywe, limity alarmowe)
17.	Alarmy wizualne i dźwiękowe, schemat uzależniony od stopnia alarmu. Alarm powinien być reprezentowany przez: <ul style="list-style-type: none"> <li>- informację tekstową,</li> <li>- migającą wartość parametru, który przekroczył granicę,</li> <li>- alarm dźwiękowy o zróżnicowanym sygnale w zależności od stopnia,</li> <li>-lampkę alarmu.</li> </ul>
18.	Min. 3 kategorie alarmów, dodatkowo alarmy informacyjne (techniczne).
19.	Ręczne i automatyczne ustawienie granic alarmowych – automatyczne dopasowanie w zależności od obecnie wskazywanych wartości.
20.	Pauza alarmu min. 2 minuty
21.	Historia alarmów min. 20 przypadków z zapisem daty, stopnia oraz opisem alarmu.
22.	Trendy numeryczne i graficzne z min. 168 h (także trendy ST), rozdzielczość min. 1 min.
23.	Autotest monitora zwiększający bezpieczeństwo.
24.	Możliwość rozbudowy o min. 3 kanałowy rejestrator termiczny, wbudowany w monitor – wydruk możliwy podczas transportu.
25.	Pomiar EKG z 3 lub 5 elektrod. W komplecie przewód główny oraz odprowadzenia 3 elektrodowe noworodkowe.
26.	Możliwość wyświetlania 3 różnych odprowadzeń (w przypadku 5 elektrod) jednocześnie, lub prezentacji EKG w formie kaskady na min. 3 polach krzywych.

27.	Częstość akcji serca min. 30-300 ud./min.
28.	Wykrywanie arytmii z min. 4 odprowadzeń jednocześnie. Min. 16 rodzajów arytmii. Alarm arytmii z podaniem nazwy zaburzenia rytmu.
29.	Możliwość wyświetlania siatki EKG
30.	Detekcja stymulatora, prezentacja stymulacji na krzywej EKG.
31.	Częstość oddechowa mierzona metodą impedancyjną z elektrod EKG.
32.	Częstość oddechu min. 5-120 odd./min.
33.	Prezentacja krzywej pletyzmograficznej oraz wartości saturacji.
34.	Zakres SpO2 min. 1-100 %
35.	Pomiar NIBP metodą oscylometryczną, techniką dwutubową w celu zwiększenia dokładności i bezpieczeństwa. Skokowa deflacja mankietu. Przewód zakończony szybkozłączką umożliwiającą wymianę mankietu bez wkręcania. W komplecie przewód oraz mankiety dla noworodków w 5 rozmiarach - 20 szt.
36.	Mankiet dla otyłych na przedramię.
37.	Zakres pomiaru NIBP min. 10-290 mmHg
38.	Pomiar NIBP ręczny, pilny lub automatyczny w zakresie min. 1-120 min.
39.	Możliwość zastosowania inflacji w dowolnym momencie przy pomocy przycisku funkcyjnego.
40.	Pomiar temperatury powierzchniowej z możliwością rozbudowy o drugi kanał temperatury bez udziału serwisu.
41.	Pomiar min. 2 kanałów ciśnienia krwawego. Zakres min. -40-320mmHg
42.	Możliwość rozbudowy o moduł pomiarowy CO2 (kapnografia). Moduł wymienny między tego typu monitorami.
43.	Możliwość rozbudowy o rejestrator termiczny min. 3 przebiegów, o wysokiej rozdzielczości poziomej, min. 24 pkt./mm przy prędkości przesuwu 25mm/s oraz trendów tabelarycznych i graficznych.
44.	Pamięć 36 godzin pełnych przebiegów krzywych dynamicznych (7x EKG, SpO2, Oddech, 2x IBP)
45.	Funkcja skali wczesnego ostrzeżenia (NEWS)
46.	centrala monitorująca do kardiomonitorów
47.	Stanowisko centralnego monitorowania w formie komputera z ekranem monitorującym minimum 5 łóżek (możliwość rozbudowy do 16 stanowisk)
48.	Komputer typu All-in-One zamknięty w obudowie ekranu dotykowego klasy medycznej

49.	Stanowisko centralnego monitorowania wyposażone w awaryjne podtrzymanie zasilania na przynajmniej 20 minut
50.	Ekran stanowiska centralnego monitorowania LCD, dotykowy, panoramiczny, o przekątnej min. 21,5", certyfikowane jako wyroby medyczne. Rozdzielczość przynajmniej 1680x1050 pikseli
51.	Sterowanie funkcjami centrali poprzez mysz i klawiaturę USB, a także ekrany dotykowe.
52.	Stanowisko centralnego monitorowania zapewnia jednoczesny podgląd min. 4 krzywych dynamicznych dla każdego monitorowanego pacjenta, na ekranie zbiorczego podglądu pacjentów
53.	Podgląd wybranego pacjenta realizowany na całym ekranie jednego z ekranów centrali
54.	Stanowisko centralnego monitorowania umożliwia podgląd min. 72 godzin trendów dla każdego pacjenta. Trendy tabelaryczne oraz graficzne.
55.	Stanowisko centralnego monitorowania wyposażone w pamięć pełnych przebiegów krzywych dynamicznych (Full Disclosure): min. 72 godziny przynajmniej 12-tu krzywych dynamicznych (nie tylko EKG) dla każdego pacjenta.
56.	Stanowisko centralnego monitorowania umożliwia wykonywanie szczegółowych pomiarów krzywych dynamicznych (w tym zespołów QRS, odchylenia ST) z wykorzystaniem ekranowego narzędzia (np. suwmiarki).
57.	Stanowisko centralnego monitorowania wyposażone w pamięć zdarzeń alarmowych: min. 2000 zdarzeń na każdego monitorowanego pacjenta.
58.	Stanowisko centralnego monitorowania zapewnia wyświetlanie alarmów ze wszystkich monitorowanych łóżek. Alarmy przynajmniej 3-stopniowe, rozróżniane wizualnie i dźwiękowo, z identyfikacją alarmującego łóżka
59.	Stanowisko centralnego monitorowania umożliwia konfigurację granic alarmowych, a także wyciszanie bieżących stanów alarmowych w monitorach pacjenta
60.	SPRZĘT KOMPATYBILNY ZE SOBĄ (KARDIOMONITORY I OPROGRAMOWANIE CENTRALI).  GWARANTUJE SWOBODNE PRZEMIESZCZANIE SIĘ MONITORÓW MIĘDZY ODCINKAMI ODDZIAŁU.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaproponowane alternatywne rozwiązanie w zakresie części 18A (kardiomonitor kompaktowy- 5szt.), 18B (Centrala).

**Dotyczy: projektu umowy zał. 5**

**PYTANIA NR 26:** Par. 4 ust. 2 Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urzędów medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone: „(...) Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi”.



Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjnych na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zmiany.

**PYTANIE NR 27:** Par. 5 ust. 1a i ust. 1b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości netto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na naliczanie kar od wartości netto.

**PYTANIE NR 28:** Par. 5 ust. 1a i ust. 1b Kara umowna jako surogat odszkodowania za nieterminową realizację przedmiotu umowy powinna być naliczana wyłącznie w sytuacji, gdy zaistniałe opóźnienie jest następstwem okoliczności, za które Wykonawca ponosi winę, tj. jest skutkiem zawnionych działań lub zaniechań Wykonawcy. Wykonawca powinien odpowiadać zatem za „zwłokę”, nie zaś opóźnienie, które może być następstwem okoliczności niezależnych od Wykonawcy. W związku z tym proponujemy zastąpienie słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zmiany.

**PYTANIE NR 29:** Par. 5 ust. 1a i 1b W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku akcesoriów wynosi ona ok. 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający zwraca uwagę, że termin realizacji jest oceniany w kryteriach oceny ofert a więc kary umowne muszą być odpowiednie, tak aby wykonawca wywiązał się z zadeklarowanego w ofercie terminu realizacji zamówienia.

**Par. 3 ust. 1** otrzymuje brzmienie:

„Strony ustalają, że łączna cena za dostarczane przez Wykonawcę produkty dla Zadania nr ..... wynosi ..... zł (słownie: .....), co jest zgodne z wartościami podanymi przez Wykonawcę w Ofercie. Cena obejmuje koszty transportu do placówek wskazanych w § 2 ust. 2, oraz koszty szkolenia z obsługi sprzętu (jeśli dotyczy).”

**Par. 5 ust. 1a** otrzymuje brzmienie:

„za opóźnienie w przekazaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,5 % ceny określonej w § 3 ust. 1 dla danego Zadania za każdy dzień opóźnienia.

**PYTANIE NR 30:** Par. 5 ust. 1b Wnosimy o doprecyzowanie zapisu: b. *za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie rękojmi w wysokości ... % ceny określonej w § 3 ust. 1 za każdy dzień opóźnienia licząc od dnia wyznaczonego na usunięcie wad, zgodnie z warunki karty gwarancyjnej wydanej producenta/dystrybutora producenta przekazanej przez Wykonawcę Zamawiającemu w dniu odbioru przedmiotu umowy.*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zmiany.

**PYTANIE NR 31:** Par. 5 ust. 1c Przewidziana obecnie kara umowna w przypadku odstąpienia od umowy wynosi aż 20 % całkowitego wynagrodzenia brutto. Wysokość tej kary jest niezwykle wygórowana. Dlatego Wykonawca postuluje o obniżenie wysokości tej kary do 10 % wynagrodzenia brutto (określonego dla danej części zamówienia).

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższą zmianę. W związku z powyższym:

§ 5 ust. 1 litera c) otrzymuje brzmienie:

„za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % ceny określonej w § 3 ust. 1.”

**PYTANIE NR 32:** Par. 5 ust. 3 Zwracamy uwagę, że brak określenia limitu kar może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Proponujemy wprowadzenie zapisu o następującej treści: *„Maksymalny limit kar umownych, jakie Zamawiający może naliczyć Wykonawcy, wynosi 10% wartości wynagrodzenia brutto umowy.*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zmiany.

**PYTANIE NR 33:** Par. 5 ust. 1c Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje wprowadzenie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, przez dodanie zapisu: *„Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowo, odpowiedni min. 14 dniowy termin”.* Taka konstrukcja chroni interes Zamawiającego.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający zmienia umowę w następujący sposób: W Par. 5 po ustępie 5 dodaje się ust. 6 w następującym brzmieniu:

„Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy, jeżeli Wykonawca opóźnia się z przekazaniem przedmiotu umowy ponad 7 dni w stosunku do terminu określonego w § 2 ust. 1. Zamawiający może wykonać prawo odstąpienia w terminie 14 dni od wystąpienia przyczyny uzasadniającej odstąpienie od umowy”.

**PYTANIE NR 34:** Par. 6 ust. 2 W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, skutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o modyfikację treści klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja modyfikacji tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy dodatnie zapisu o następującej treści:

*1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności:*

*kłęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany kłęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.*

2. *Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.*

3. *W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.*

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany. W § 5 ust.4 jest przewidziana możliwość nie naliczania kar umownych.

**PYTANIE NR 35 dot. Przyłbic wielokrotnego użytku:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie z szybkością o grubości ok. 0,4mm.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 36 dot. Masek z filtrem FFP2:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie masek z filtrem FFP2 bez zaworu wylotowego.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

**PYTANIE NR 37 dot. Masek z filtrem FFP2:** Prosimy zamawiającego o potwierdzenie że oferowany produkt powinien posiadać zgodność z Normą EN 149:2001 + A1 2009.(oznakowana zgodnie z wymaganiami normy stanowiącej podstawę wykazania jej właściwości ochronnych EN 149:2001+A1:2009 lub równoważne (np. w EN numer normy, nazwa i typ półmasek, klasa ochrony, dane producenta) Produkt posiada deklarację zgodności potwierdzającą zgodność wyrobu z zasadniczymi wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej oraz certyfikat potwierdzający zgodność z normą PN-EN 149+A1:2010 (EN 149:2001+A1:2009) wydany przez niezależną jednostkę notyfikowaną w UE.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza produkt posiadający zgodność z Normą EN149:2001+A1 2009.

**PYTANIE NR 38 dot. Fartuchów chirurgicznych:** Czy Zamawiający dopuści fartuchy wykonane z tkaniny polipropylenowej (PP); Do jednorazowego użytku jako forma ochrony ogólnej; Niesterylne; Wyrób medyczny klasy I; Materiał nieprzemakalny (odporny na wilgoć); Wiązany w pasie; Wiązany pod szyją; Rękawy wykończone ściągaczem; Gramatura: 30 g/m<sup>2</sup> ; Zgodny z normami: ISO 13485:2016, ISO 1041:2008, ISO 2859-1:1999, Q/SWJ 055-2020, ISO 14971:2012, ISO 10993-1:2018, ISO 10993-10:2010, ISO 10993-5:2009, ISO 10993-12:2012, ISO 15223-1:2016, ISO 15223-2:2010

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, nie wymaga.

**Część 20: Dwukopułowa bezcieniowa lampa operacyjna mocowana do sufitu**

**PYTANIE NR 39:** Prosimy o wyjaśnienie jakiego rodzaju jest strop w miejscu montażu lampy oraz na jakiej wysokości ponad posadzką się znajduje?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający informuje, że w miejscu montażu strop wykonany jest z żelbetowych wielootworowych płyt stropowych sprężonych typu SPIRO. Wysokość stropu od posadzki wynosi 3,20 mb.

**PYTANIE NR 40:** Prosimy o wyjaśnienie czy w miejscu montażu lampy jest sufit podwieszany oraz na jakiej wysokości ponad posadzką się znajduje?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający informuje, że w miejscu montażu lampy nie ma zainstalowanego sufitu podwieszanego. Miejsce montażu j/w.

**PYTANIE NR 41:** Czy do miejsca instalacji lampy doprowadzone jest zasilanie 230V 50Hz?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający informuje, że w miejscu montażu lampy doprowadzone jest zasilanie 230V 50 Hz.

**PYTANIE NR 42:** Dotyczy punktu 2. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga czasz wyposażonych w diody w dwóch odcieniach barwy białej zimnej i białej ciepłej (czyli różnej temperaturze barwowej) czy diod o jednakowej temperaturze barwowej?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie uznaje zaproponowanego rozwiązania jako rozwiązanie równoważne.

**PYTANIE NR 43:** Dotyczy punktu 2. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne dwukopułową lampę bezcieniową wyposażoną w dwie takie same czasze w kształcie koła, matryca diodowa złożona z 92 diod w dwóch odcieniach barwy białej ciepłej i zimnej?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie uznaje zaproponowanego rozwiązania jako rozwiązanie równoważne.

**PYTANIE NR 44:** Dotyczy punktu 3. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne regulację średnicy pola operacyjnego z panelu umieszczonego na krawędzi czaszy? Regulacja w trzech krokach 19 cm / 23 cm / 28 cm.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie uznaje zaproponowanego rozwiązania jako rozwiązanie równoważne.

**PYTANIE NR 45:** Dotyczy punktu 7. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne panel sterowania umieszczony na krawędzi czaszy?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie uznaje zaproponowanego rozwiązania jako rozwiązanie równoważne.

**PYTANIE NR 46:** Dotyczy punktu 9. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne lampę z regulacją temperatury barwowej w zakresie 3800-5600oK?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie uznaje zaproponowanego rozwiązania jako rozwiązanie równoważne.

**PYTANIE NR 47:** Dotyczy punktu 10. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne lampę w której wskaźnik R9=94?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie uznaje zaproponowanego rozwiązania jako rozwiązanie równoważne.

**PYTANIE NR 48:** Dotyczy punktu 17. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne lampę z żywotnością źródeł światła 50 000h?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie uznaje zaproponowanego rozwiązania jako rozwiązanie równoważne.

**PYTANIE NR 49:** Dotyczy punktu 24 i 25. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne lampę w której wskaźnik Ra=95 zarówno dla lampy głównej jak i pomocniczej?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie uznaje zaproponowanego rozwiązania jako rozwiązanie równoważne.

**PYTANIE NR 50:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych, w następujący sposób: W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę Zamawiający może naliczyć karę umowną w następujących przypadkach i wysokościach:

- za opóźnienie w przekazaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,2 % ceny określonej w § 3 ust. 1 za każdy dzień opóźnienia,
- za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie rękojmi w wysokości 0,2 % ceny określonej w § 3 ust. 1 za każdy dzień opóźnienia licząc od dnia wyznaczonego na usunięcie wad,
- za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% ceny określonej w § 3 ust. 1.

**ODPOWIEDŹ:** Zgodnie z wcześniejszą odpowiedzią Zamawiający zwraca uwagę, że termin realizacji jest oceniany w kryteriach oceny ofert a więc kary umowne muszą być odpowiednie, tak aby wykonawca wywiązał się z zadeklarowanego w ofercie terminu realizacji zamówienia. Zamawiający zmienił brzmienie par.5 ust. 1 umowy w następujący sposób:



Par.5 ust.1W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę Zamawiający może naliczyć karę umowną w następujących przypadkach i wysokościach:

- a) za opóźnienie w przekazaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,5 % ceny określonej w § 3 ust. 1 dla danego Zadania za każdy dzień opóźnienia.
- b) za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie rękojmi w wysokości 0,5 % ceny określonej w § 3 ust. 1 dla danego Zadania za każdy dzień opóźnienia licząc od dnia wyznaczonego na usunięcie wad.
- c) za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % ceny określonej w § 3 ust. 1 dla danego Zadania.

**PYTANIE NR 51 Pakiet 1 poz. 9:** Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk dla osób szczególnie wrażliwych (pH=5,0-5,5), niealergizujący, zawierający mieszaninę alkoholi, o przedłużonym działaniu, posiadający pozytywną opinię IMiDz lub innego równoważnego instytutu opiniotwórczego Spectrum działania B,V,(HBV ,HCV, HIV ,Rota) ,F, Tbc,.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 52 Pakiet 1 poz. 10:** Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk w postaci żelu na bazie mieszaniny alkoholi (min. 80g) Zawierający w swoim składzie przynajmniej 7 substancji nawilżających i natłuszczających skórę takich jak: gliceryna, witamina E, pantenol. Preparat nie zawiera pochodnych fenolowych, jodu oraz jego związków. Przebadany zgodnie z normami EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476. Preparat pasujący do dozowników typu Dermados. Spectrum działania B, F, Tbc, V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro, mysi, Adeno, Polio, 0,5 litra/szt. z pompką.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 53 Pakiet 1 poz. 13:** Prosimy do dopuszczenie do oceny gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu, zawierające w swoim składzie jako substancje czynne 57g etanol i 7g- 2-ol propan. Skuteczność potwierdzona przy użyciu roztworu odcisniętego z chusteczek. Gotowe do użytku. Spectrum działania B, F, Tbc, V, (Adeno, Noro, Rota) Opakowanie tuba 200x200mm; 120szt./opakowanie.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**PYTANIE NR 54 Pakiet 1 poz. 14:** Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Zawierający minimum 3 substancje aktywne w tym QAV i aminy, nie zawierający aldehydów. Dozowany w postaci piany. Preparat spełniający wymogi normy EN 16615 poj. 1 l/szt.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

Ponadto działając na podstawie art. 11c i art. 38 ust. 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.), Zamawiający informuje, że w dniu 03.11.2020 r., treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia ulega zmianie w następujących punktach:

1. Zapis Rozdział X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT ust. 9 SIWZ przed zmianą:  
„9. Ofertę należy zamieścić w zamkniętej kopercie oznaczonej nazwą i adresem Wykonawcy, zaadresowanej na Zamawiającego oraz oznaczonej:

**„Oferta na ZAKUP ŚRODKÓW OCHRONY OSOBISTEJ, ŚRODKÓW HIGIENICZNYCH I APARATURY MEDYCZNEJ DLA PODMIOTÓW Z POWIATU SANDOMIERSKIEGO ZAANGAŻOWANYCH W WALKĘ Z EPIDEMIĄ COVID-19”.**  
**Nie otwierać przed 05.11.2020 r. godz. 11:15”**

**Zapis Rozdział X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT ust. 9 SIWZ po zmianie:**

„9. Ofertę należy zamieścić w zamkniętej kopercie oznaczonej nazwą i adresem Wykonawcy, zaadresowanej na Zamawiającego oraz oznaczonej:

**„Oferta na ZAKUP ŚRODKÓW OCHRONY OSOBISTEJ, ŚRODKÓW HIGIENICZNYCH I APARATURY MEDYCZNEJ DLA PODMIOTÓW Z POWIATU SANDOMIERSKIEGO ZAANGAŻOWANYCH W WALKĘ Z EPIDEMIĄ COVID-19”.**  
**Nie otwierać przed 06.11.2020 r. godz. 11:15”**

2. Zapis Rozdział XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT ust. 2 SIWZ przed zmianą:

„2. Termin składania ofert upływa w dniu 05.11.2020 r. o godz. 11:00”

**Zapis Rozdział XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT ust. 2 SIWZ po zmianie:**

„2. Termin składania ofert upływa w dniu 06.11.2020 r. o godz. 11:00”

3. Zapis Rozdział XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT ust. 3 SIWZ przed zmianą:

„3. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 05.11.2020 r. roku o godz. 11:15 w siedzibie Powiatu Sandomierskiego, ul. Mickiewicza 34, 27-600 Sandomierz, IV piętro, sala konferencyjna. Otwarcie ofert jest jawne.”

**Zapis Rozdział XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT ust. 3 SIWZ po zmianie:**

„3. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 06.11.2020 r. roku o godz. 11:15 w siedzibie Powiatu Sandomierskiego, ul. Mickiewicza 34, 27-600 Sandomierz, IV piętro, sala konferencyjna. Otwarcie ofert jest jawne.”

4. Zapis w Załączniku nr 1a do SIWZ Uszczegółowieniu Oferty, Lp. 9 Środek bakteriobójczy do dezynfekcji rąk zostaje wykreślony.

9	środek bakteriobójczy do dezynfekcji rąk	Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk dla osób szczególnie wrażliwych (pH=5,0-5,5), niealergizujący, zawierający minimum 3 substancje aktywne pochodzące z 3 różnych grup chemicznych, o przedłużonym działaniu, posiadający pozytywną opinię IMiDz lub innego równoważnego instytutu opiniotwórczego Spectrum działania B,V,(HBV, HCV, HIV, Rota), F, Tbc, S litrów/szt.	130 szt.				
---	--	--	-------------	--	--	--	--

5. Zapis w Załączniku nr 4 do SIWZ Charakterystyce Przedmiotu Zamówienia, Lp. 9 Środek bakteriobójczy do dezynfekcji rąk zostaje wykreślony.

9	środek bakteriobójczy do dezynfekcji rąk	Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk dla osób szczególnie wrażliwych (pH=5,0-5,5), niealergizujący, zawierający minimum 3 substancje aktywne pochodzące z 3 różnych grup chemicznych, o przedłużonym działaniu, posiadający pozytywną opinię IMiDz lub innego równoważnego instytutu opiniotwórczego Spectrum działania B,V,(HBV ,HCV, HIV ,Rota) ,F, Tbc, 5 litrów/szt.	130 szt.
---	--	--	----------

W podpisie Marcin Piwnik  
Starosta Sandomierski