



# Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wietlicza 265, 30-663 Kraków  
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81  
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia  
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 000039390  
NIP: 679-25-25-795, REGON: 351375488

Kraków, dnia 18 grudnia 2018r.

## **WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

### **Dotyczy: EZP-271-2-62/2018**

Działając na podstawie przepisu art. 38 ust. 2 w zw. z art. 10a ust. 1 ustawy, Zamawiający – Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę wyrobów medycznych oraz drobnego sprzętu medycznego na potrzeby Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Krakowie**, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy, wpłynęły do zamawiającego pytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający informuje, że udziela odpowiedzi wyłącznie na pytania zadane w terminie określonym w art. 38 ust. 1 ustawy pzp.

Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami poniżej:

#### **Pytanie 1 - Dotyczy pakietu 12**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek do pozycji 22-24 oraz 26-29. Są to zestawy do wkluć centralnych rozbudowane, o wartości kilkuset złotych za sztukę. W celu potwierdzenia spełnienia wymogów SIWZ zobowiązujemy się do dostarczenia dokładnych danych katalogowych o składzie zaoferowanych zestawów. Czy jeżeli oferent nie zostanie wybrany, istnieje możliwość odbioru nienaruszonych próbek w celu ich dalszej sprzedaży?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg złożenia próbek. Z uwagi na konieczność zbadania próbek w zakresie wskazanym w tabeli Załącznika 3/12 Zamawiający nie gwarantuje zwrotu próbek w stanie umożliwiającym ich dalszą sprzedaż.**

#### **Pytanie 2 – Dotyczy pakietu 12**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpieniu od wymogu dostarczenia próbek w pozycjach o mniejszej ilości sztuk zapotrzebowanych tj w pozycjach: 1-6, 11,12,14-16,18, a w pozycjach 7-10, 13, 17, 19 dostarczenie po jednej próbce.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg złożenia próbek w ilości wskazanej w siwz.**

#### **Pytanie 3 – Dotyczy pakietu 12 poz. 26**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2 kanałowego cewnika z zestawem jak opisanym w SIWZ o rozmiarze 7Fr/16cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

#### **Pytanie 4 – Dotyczy pakietu 12 poz. 27**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2 kanałowego cewnika z zestawem jak opisanym w SIWZ o rozmiarze 7Fr/20cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

#### **Pytanie 5 – Dotyczy pakietu 12 poz. 28**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2 kanałowego cewnika z zestawem jak opisanym w SIWZ o rozmiarze 7Fr/16cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

#### **Pytanie 6 – Dotyczy pakietu 12 poz. 29**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2 kanałowego cewnika z zestawem jak opisanym w SIWZ o rozmiarze 7Fr/20cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

#### **Pytanie 7 – Dotyczy wzoru umowy §6 ust. 1 B/:**

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy jednostkowej, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.**



### **Pytanie 8 – dotyczy pakietu 23**

Czy Zamawiający w zadaniu 23 pozycji 5 dopuszcza port naczyniowy wykonany z żywicy epoksydowej z komorą tytanową, wysokość portu 12,2 mm, waga 8g, membrana silikonowa o średnicy 12,5mm, komora o objętości 0,5ml, do prowadzenia długotrwałej chemioterapii z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę umożliwiającą do 3000 wkłuć, nie wykluczający wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do wyżej wymienionych badań do 325psi; port naczyniowy z cewnikiem silikonowym 8,5 FR i cewnikiem poliuretanowym 6,5 FR, długość 800mm, z jednej strony zakończony bezigłowym łącznikiem luer, z drugiej o zaokrąglonym otwartym atraumatycznym zakończeniu; zestaw akcesoriów wprowadzających: strzykawka 10ml, igła seldingera 18G, dwie igły proste 22Gx30mm, drut przewodnik J w podajniku, koszulka rozrywalna, igła do portu z drenem oraz zaciskiem G20x20mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

### **Pytanie 9 – dotyczy pakietu 23**

Czy Zamawiający w zadaniu 23 pozycji 6 dopuszcza port naczyniowy wykonany z żywicy epoksydowej z komorą tytanową, wysokość portu 9,7 mm, waga 5g, membrana silikonowa o średnicy 9,5mm, komora o objętości 0,25ml, do prowadzenia długotrwałej chemioterapii z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę umożliwiającą do 3000 wkłuć, nie wykluczający wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do wyżej wymienionych badań do 325psi; port naczyniowy z cewnikiem poliuretanowym 6,5 FR, długość 800mm, z jednej strony zakończony bezigłowym łącznikiem luer, z drugiej o zaokrąglonym otwartym atraumatycznym zakończeniu; zestaw akcesoriów wprowadzających: strzykawka 10ml, igła seldingera 18G, dwie igły proste 22Gx30mm, drut przewodnik J w podajniku, koszulka rozrywalna, igła do portu z drenem oraz zaciskiem G20x20mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

### **Pytanie 10 – dotyczy pakietu 23.**

Czy Zamawiający w zadaniu 23 pozycji 7 dopuszcza port naczyniowy wykonany z żywicy epoksydowej z komorą tytanową, wysokość portu 12,2 mm, waga 8g, membrana silikonowa o średnicy 12,5mm, komora o objętości 0,5ml, do prowadzenia długotrwałej chemioterapii z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę umożliwiającą do 3000 wkłuć, nie wykluczający wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do wyżej wymienionych badań do 325psi; port naczyniowy z cewnikiem poliuretanowym 8,5 FR, długość 800mm, z jednej strony zakończony bezigłowym łącznikiem luer, z drugiej o zaokrąglonym otwartym atraumatycznym zakończeniu; zestaw akcesoriów wprowadzających: strzykawka 10ml, igła seldingera 18G, dwie igły proste 22Gx30mm, drut przewodnik J w podajniku, koszulka rozrywalna, igła do portu z drenem oraz zaciskiem G20x20mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

### **Pytanie 11 – dotyczy pakietu 24**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 15 i 19 z pakietu 24 celem złożenia ważnej i konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź: Zamawiający wydzieli poz. 15 i 19 do odrębnych pakietów to jest:**

**Zadanie 26 Cewnik permanentny do hemodializy**

**Zadanie 27 Zestaw cewników naczyniowych permanentnych.**

**Wadza na zadania: 24, 26, 27 zostają odpowiednio przeliczone (patrz SIWZ po modyfikacji z dnia 18.12.2018r.)**

### **Pytanie 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 2).

**Odpowiedź: Regulacje dotyczące ustanowienia depozytu zostały zawarte w §2 ust. 2-11 (Istotne postanowienia umowy(umowa depozytowa), zał. 1a do SIWZ.**

### **Pytanie 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez wykonawcę i modyfikuje siwz w następującym zakresie:**



# Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wislicka 265, 30-063 Kraków  
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81  
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia  
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000039390  
NIP: 679-25-25-795, REGON: 351375886

w Załączniku nr 1a do SIWZ w §2 dodaje się ust. 3a w brzmieniu: „Zamawiający zobowiązany jest wykorzystać w pierwszej kolejności asortyment z najkrótszym terminem ważności.”

## Pytanie 14

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

Z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

A/ 10 % kwoty brutto określonej w § 4 ust. 1, przysługującej Wykonawcy za niezrealizowaną część umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca. Dotyczy to w szczególności sytuacji powtarzającej się realizacji poszczególnych dostaw z uchybieniem uzgodnionych terminów, dostarczania produktów bez wymaganego minimalnego terminu ważności lub powtarzających się reklamacji ilościowych lub jakościowych. Kara może zostać naliczona niezależnie do pozostałych kar przewidzianych w umowie;

B/ w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy jednostkowej za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy;

C/ w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy z tytułu nie dokonania wymiany przedmiotu umowy na wolny od wad w terminie, o którym mowa w § 3 ust. 7 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części przedmiotu umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.**

## Pytanie 15 – dotyczy pakietu 26 poz. 1,2,3,4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk dwuczęściowych z tłokiem kontrastującym w kolorze mlecznym, ze skalą nominalną, które całkowita długość na cylindrze odpowiada pojemności strzykawki.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

## Pytanie 16 – dotyczy pakietu 26 poz. 1,2,3,4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podania ceny jednostkowej netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku lub wyceny za opakowanie max. 100 sztuk, z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie max. 100 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.**

## Pytanie 17 – dotyczy pakietu 26 poz. 7.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy tłok i cylinder strzykawki mają być wykonane z polipropylenu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

## Pytanie 18 – dotyczy pakietu 26 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy dla precyzyjnego pomiaru, czytelna skala, oznaczona co 1 ml dotyczy także skali między 50 a 60 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

## Pytanie 19 – dotyczy pakietu 26 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki mają posiadać logo i nazwę własną typu strzykawki na cylindrze?

**Odpowiedź: Logo na cylindrze producenta.**

## Pytanie 20 – dotyczy pakietu 26 poz. 8.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk cewnikowych 100ml wyposażonych jednostronną skalę pomiarową. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższego rozwiązania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**



# Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wesoła 265, 30-663 Kraków  
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81  
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia  
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000039390  
NIP: 679-25-25-795, REGON: 351375486

## **Pytanie 21 – dotyczy pakietu 26 poz. 9 i 10**

1/ Prosimy o dopuszczenie zaferowania sterylnych strzykawk perfuzyjnych do pomp 50ml z igłą w rozmiarze 14G x 11/4" (2,1 x 30mm), spełniających pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

2/ Prosimy o dopuszczenie zaferowania sterylnych strzykawk do pomp o pojemności 50/60ml z końcówką luer lock bez wycięcia na końcu tłoka z osobno pakowaną sterylną igłą tępą specjalnie dedykowaną do bezpiecznego pobierania leków z filtrem 5 mikronów w rozmiarze 18G x 40mm, spełniających pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

3/ Prosimy o dopuszczenie zaferowania sterylnych strzykawk do pomp o pojemności 50/60ml z końcówką luer lock bez wycięcia na końcu tłoka z osobno pakowaną sterylną igłą tępą specjalnie dedykowaną do bezpiecznego pobierania leków w rozmiarze 18G x 40mm, spełniających pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

4/ Prosimy o dopuszczenie zaferowania sterylnych strzykawk do pomp o pojemności 50/60ml z końcówką luer lock bez wycięcia na końcu tłoka z osobno pakowaną sterylną igłą iniekcyjną w rozmiarze 1,6 x 40mm, spełniających pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

## **Pytanie 22 – dotyczy pakietu 26 poz. 11**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki niskooporowej o nominalnej objętości 10 ml, skalowanej do 7 ml, z blokadą strzykawki po 7 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania strzykawki niskooporowej specjalnie dedykowanej w procedurze znieczulenia obwodowego w technice spadku oporu tj. ma służyć łatwej identyfikacji przestrzeni zewnątrzoponowej. Umożliwia to gładki i lekki przesuw tłoka, co odróżnia ją od innych strzykawk dostępnych na rynku. Znajduje to także odzwierciedlenie w oznaczeniu strzykawki. Na cylindrze znajduje się zastrzeżenie – For Loss of Resistance Technique Only – stosować tylko do techniki podaży niskooporowej.

**Odpowiedź: Tak.**

## **Pytanie 23 – dotyczy pakietu 15**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania system o następujących parametrach:

Stabilizacja transpedikularna pediatryczna. Śruby przemasadowe o cylindrycznym i samotnąym gwincie oraz stożkowym rdzeniu. Stromy gwint śruby +3 st. Gwint przygłowej części śruby poszerzony w celu mocniejszego zakotwiczenia w kości korowej, natomiast gwint przystożkowy śruby ostry – samogwintujący /samotnący. Śruby tulipanowe jednoosiowe (monolityczne) i wieloosiowe (z ruchomą główką), dostępne śruby redukcyjne. Długość śrub w zakresie min. 20-70 mm ze skokiem co 5 mm. Średnica śrub w zakresie min 4,0-6,5 mm ze skokiem co 5 mm. Dostępność śrub o bardzo niskim profilu główki max. 9,0 mm i średnicy 11 mm w celu zminimalizowania możliwości podrażnień tkanek miękkich. Średnice śrub kodowane kolorami. Dostępne haki pedicularne (duże i małe), laminarne (duże, średnie, małe, kątowe, piersiowe, z podniesionym korpusem) oraz do wyrostków poprzecznych (prawe i lewe) blokowane na pręcie przy użyciu tego samego, pojedynczego blokera. Mocowanie pręta ze śrubą, hakiem od góry uniwersalnym, jednoelementowym blockerem. Pręty z tytanu i stopu tytanu o średnicy 4,5 mm i długości 200-600 mm z możliwością przycinania na długość. Łączniki poprzeczne monolityczne i wieloosiowe z możliwością połączenia prętów przebiegających względem siebie pod dowolnym kątem, którego zastosowanie zmniejsza traumatyzację kolumny tylnej kręgosłupa, zakres odległości prętów od 12 mm do 60 mm; Dostępność dwóch rodzajów łączników poprzecznych: dystrykcyjne i kompresyjne. Dostępność łączników „rozszerzalnych” umożliwiających okresową korekcję długości wszczepionego instrumentarium podczas gdy pacjent znajduje się w fazie intensywnego wzrostu, poprzez odblokowanie i rozszerzenie (do 60 mm) jedynie prętów umieszczonych w łączniku bez konieczności przeniesienia punktów podparcia instrumentarium. Wymagana dostępność łączników równoległych oraz



# Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Włocławska 265, 30-663 Kraków  
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81  
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa Śródmieścia  
XI Wydział Gospodarczy, KRS 0000019290  
NIP: 679-25-25-795 REGON: 351375886

osiowych prętów o średnicy 4,5 mm. Możliwość oparcia stabilizacji na kości biodrowej przy użyciu odpowiednich łączników kątowych, śrub biodrowych i prętów; wymagana dostępność łączników do talerza biodrowego z różnymi kątami ułożenia prętów. Możliwość łączenia zestawu pediatrycznego z zestawami do stabilizacji transpedicularnej o średnicy pręta 6,0 mm poprzez zastosowanie łączników redukcyjnych. Możliwość płynnego i bezproblemowego połączenia zestawu z systemem szczytowo-potylicznym z prętami o średnicy 3,5 mm przy użyciu odpowiedniego łącznika-reduktora. Dostępność podkładek dwuotworowych do korekcji i stabilizacji skolioz techniką dostępu przedniego,

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

## **Pytanie 24 – dotyczy pakietu 18**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania system o następujących parametrach:

System tytanowy do stabilizacji kręgosłupa w odcinku piersiowo-lędźwiowo-krzyżowym; śruby przemasadowe, samogwintujące (samotnące) o cylindrycznym profilu gwintu i stożkowym rdzeniu, gwint przyglowowej części śruby poszerzony w celu mocniejszego zakotwiczenia w kości korowej, natomiast gwint przystożkowy śruby ostry – samogwintujący /samotnący, śruby tulipanowe jednoosiowe (monolityczne) i wieloosiowe (z ruchomą główką), dostępne śruby kaniulowane/perforowane z możliwością aplikacji cementu oraz śruby redukcyjne, dostępne śruby z „zamkniętą główką” oraz uniplanarne z ukierunkowanym kątem odgięcia, długość śrub w zakresie 20-100 mm ze skokiem co 5 mm, średnica śrub w zakresie 4,0 – 10,5 mm ze skokiem co 0,5 mm i 1 mm, haki pedikularne, laminarne i wyrostkowe w różnych rozmiarach (wąskie, szerokie, odgięte standardowo lub mocno, w prawo lub w lewo, o standardowej oraz podwyższonej wysokości), mocowanie pręta do śruby/haka od góry uniwersalnym, jednoelementowym blokerem, pręty tytanowe średnicy 6 mm, o długości 40-600 mm docięte na długość ze skokiem co 10 mm, w wersji pediatrycznej dostępne również pręty o mniejszej średnicy 4,5 mm, kompatybilne z prętami o średnicy 6 mm poprzez specjalne łączniki oraz „siodła”, możliwość zastosowania pręta o średnicy 5,5 mm, możliwość zastosowania prętów z końcówką hexagonalną, pręty wygięte fabrycznie, o dwóch różnych głębokościach wygięcia w celu odtworzenia anatomicznych krzywizn kręgosłupa, stabilizator/łącznik poprzeczny z możliwością dowolnego jego modelowania i wielokątowego ustawienia w stosunku do prętów, bez konieczności dodatkowego uszkodzenia elementów kostnych i więzadłowych kręgosłupa podczas implantacji, możliwość zastosowania jednoelementowych (zintegrowanych, sztywnych) łączników poprzecznych, możliwość łączenia systemu z innym systemami o mniejszej średnicy prętów np. systemami pediatrycznymi lub szyjnymi poprzez zastosowanie specjalnych łączników, dostępny moduł pediatryczny ze zmniejszoną średnicą pręta (4,5 mm) oraz dostosowanymi do niej śrubami, hakami, łącznikami oraz blokerami, w module pediatrycznym łącznik ekstrakcyjny (rosnący) z możliwością późniejszej korekcji (rozszerzenia, zwężenia) konstrukcji, specjalne łączniki stosowane do połączenia stabilizacji lędźwiowo-krzyżowej z talerzem biodrowym, w zestawie wymagany jest klucz dynamometryczny do dokręcania nakrętek z określoną powtarzalną siłą, w zestawie narzędzia do derotacji segmentalnej oraz dopychania pręta do gniazda śruby, instrumentarium wraz z implantami w kasetach przeznaczonych do sterylizacji i przechowywania.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

## **Pytanie 25 – dotyczy pakietu 20**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania system o następujących parametrach:

Stabilizacja transpedikularna pediatryczna. Śruby przemasadowe o cylindrycznym i samotnącym gwincie oraz stożkowym rdzeniu, Stromy gwint śruby +3 st, Gwint przyglowowej części śruby poszerzony w celu mocniejszego zakotwiczenia w kości korowej, natomiast gwint przystożkowy śruby ostry – samogwintujący /samotnący, Śruby tulipanowe jednoosiowe (monolityczne) i wieloosiowe (z ruchomą główką), dostępne śruby redukcyjne, Długość śrub w zakresie min. 20-70 mm ze skokiem co 5 mm, Średnica śrub w zakresie min 4,0-6,5 mm ze skokiem co 5 mm, Dostępność śrub o bardzo niskim profilu główki max. 9,0 mm i średnicy 11 mm w celu zminimalizowania możliwości podrażnień tkanek miękkich, Średnice śrub kodowane kolorami, Dostępne haki pedicularne (duże i małe), laminarne (duże, średnie, małe, kątowe, piersiowe, z podniesionym korpusem) oraz do wyrostków poprzecznych (prawe i lewe) blokowane na pręcie przy użyciu tego samego, pojedynczego blokera, Mocowanie pręta ze śrubą, hakiem od góry uniwersalnym, jednoelementowym blokerem, Pręty z tytanu i stopu tytanu o średnicy 4,5 mm i długości 200-600 mm z możliwością przycinania na długość, Łączniki poprzeczne monolityczne i wieloosiowe z możliwością połączenia prętów przebiegających względem siebie pod dowolnym kątem, którego zastosowanie zmniejsza traumatyzację kolumny tylnej kręgosłupa, zakres odległości prętów od 12 mm do 60 mm; Dostępność dwóch rodzajów łączników poprzecznych: dystrykcyjne i kompresyjne, Dostępność łączników „rozszerzalnych” umożliwiających okresową korekcję długości wszczepionego instrumentarium podczas gdy pacjent znajduje się w fazie intensywnego wzrostu, poprzez odblokowanie i rozszerzenie (do 60 mm) jedynie prętów umieszczonych w łączniku bez konieczności przeniesienia punktów podparcia instrumentarium, Wymagana dostępność łączników równoległych oraz



# Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wielicka 268, 30-663 Kraków  
Tel. centrala: (12) 658 20 11, Faks: (12) 658 10 81  
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia  
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000039390  
NIP: 679-25-23-795, REGON: 351375866

osiowych prętów o średnicy 4,5 mm, Możliwość oparcia stabilizacji na kości biodrowej przy użyciu odpowiednich łączników kątowych, śrub biodrowych i prętów; wymagana dostępność łączników do talerza biodrowego z różnymi kątami ułożenia prętów, Możliwość łączenia zestawu pediatrycznego z zestawami do stabilizacji transpedicularnej o średnicy pręta 6,0 mm poprzez zastosowanie łączników redukcyjnych, Możliwość płynnego i bezproblemowego połączenia zestawu z systemem szczytowo-potylicznym z prętami o średnicy 3,5 mm przy użyciu odpowiedniego łącznika-reduktora, Dostępność podkładek dwuotworowych do korekcji i stabilizacji skolioz techniką dostępu przedniego,

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

## **Pytanie 26 – dotyczy pakietu 21**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania system o następujących parametrach:

System stabilizacji kręgosłupa szyjnego z dostępu tylnego. Wymagania: mocowanie do kręgosłupa za pomocą haków laminarnych lub śrub poliaxialnych; haki i śruby otwarte od góry z możliwością centralnego wprowadzenia pręta i blokady od góry pojedynczym blokerem; kilka wielkości haków prostych (min 4 wielkości) bardzo małe, małe, średnie, duże oraz z offsetem 45o odchylenia (w prawo oraz w lewo); śruby poliaxialne z podcięciem głowy osiowo do pręta Ø 3,5 mm o długości w zakresie min. od 10 do 24 mm ze skokiem co 2 mm o możliwym kącie odchylenia głowy śruby do 55 o; śruby poliaxialne rewizyjne z podcięciem głowy osiowo do pręta Ø 4,0 mm o długości w zakresie min. od 10 do 50 mm o możliwym kącie odchylenia głowy śruby 55o; dostępność śrub poliaxialnych z podcięciem głowy obróconym o 90o do osi pręta (medialnym) Ø 3,5 mm o długości w zakresie min. od 20 do 40 mm oraz Ø 4,0 mm o długości w zakresie min. od 20 do 52 mm; dostępność śrub poliaxialnych z podcięciem głowy osiowo do pręta Ø 3,5 mm o długości w zakresie min. od 22 do 40 mm ze skokiem co 2 mm, a charakteryzujących się brakiem gwintu w przygłowej części korpusu śruby; jeden rodzaj nakrętki (blokera) do blokowania prętów na śrubach pedicularnych oraz hakach; pręty Ø 3,5 mm o długościach 80, 120, 240 i 350 mm. szybki montaż poprzeczki na prętach poprzez zatrzaskowe łączniki „poprzeczka – pręt”; dostępne łączniki „offsetowe” oraz łączniki typu „pręt-pręt” (tzw. domino) osiowe i równoległe z możliwością łączenia prętów Ø 3,5 mm do prętów Ø: 3,5; 4,5; 5,5 oraz 6 mm; dostępny łącznik tzw. „siodło” umożliwiający połączenie pręta Ø 3,5 mm ze śrubą transpedicularną stosowaną w systemach o średnicy pręta 6,0 mm; w zestawie wymagany jest klucz dynamometryczny do dokręcania nakrętek z określoną powtarzalną siłą; materiał: tytan.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

## **Pytanie 27 – dotyczy pakietu 17**

Poz. 15,17,18 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie w części trzonowej płytek rozdzielne otwory: blokowane i 1 kompresyjny?

**Odpowiedź: Tak.**

## **Pytanie 28 – dotyczy pakietu 17**

Czy Zamawiający zgodzi się doprecyzować, iż w zakresie wyrobów drobnych poz. 25,26,27 tj. śruby i płytki zwykle dostawy będą realizowane na bieżące zamówienia składane sukcesywnie przez Zamawiającego?

**Odpowiedź: Tak.**

## **Pytanie 29 – dotyczy Załącznika nr 1 do SIWZ**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu terminu ważności na etykietach w przypadku wyrobów niesterylnych z Zadania nr 17? Implanty niesterylne nie mają określanych terminów ważności.

**Odpowiedź: Tak.**

## **Pytanie 30 – dotyczy Załącznika nr 1 do SIWZ**

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §6 ust. 1:

- a. Lit B z 2% na 0,5%,
- b. Lit C z 2% na 0,5%?

Przedstawione we wzorze umowy kary umowne nakładają na Wykonawcę obowiązek zapłaty zbyt wygórowanej kary umownej. Mając na uwadze przepis zawarty w projekcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowiącym Załącznik do SIWZ zwracamy się o zmianę wysokości zastrzeżonych kar umownych.

Podkreślić należy, że w doktrynie prawa zamówień publicznych oraz w aktualnym orzecznictwie KIO ustanawianie przez Zamawiającego w umowie rażąco wysokich kar umownych, bezwzględnie należy uznać, za naruszenie zasad zachowania uczciwej konkurencji wyrażonej w przepisie art. 7 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z



# Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wroblecka 265, 30-665 Kraków  
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81  
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia  
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000639390  
NIP: 679-25-25-795, REGON: 251375686

2010r., nr 113 poz. 759 z późn. zm.), które może być uzasadnioną podstawą do żądania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie art. 93 ust. 1 pkt.7 ustawy prawo zamówień publicznych z uwagi, iż postępowanie jest obciążone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Biorąc pod uwagę powyższe zmiana kar umownych jest w pełni uzasadniona.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

## **Pytanie 31 – dotyczy Załącznika nr 1 do SIWZ**

Czy Zamawiający dookreślił w §10, iż rozpoczęciem drogi polubownego rozstrzygnięcia sporu dotyczącego zapłaty za dostarczony towar będzie przesłanie wezwania do zapłaty? Obecny zapis wymaga doprecyzowania w celu prawidłowej realizacji umowy. Jednoznacznie brak jest przesłanek do tego, aby występowała potrzeba przeprowadzania oddzielnego postępowania w części dotyczącej ustalenia terminu zapłaty za dostarczony towar.

**Odpowiedź: W świetle postanowienia § 5 ust. 1 umowy, zmiana treści § 10 jest bezprzedmiotowa.**

## **Pytanie 32 – dotyczy Załącznika nr 1 do SIWZ**

Czy Zamawiający doda zapis w §11 ust. 3, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami? Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

**Odpowiedź: Zamawiający dodaje zapis i modyfikuje treść siwz w następującym zakresie:**

**w Załącznikach nr 1 i 1a do SIWZ postanowienie § 11 ust. 4 otrzymuje brzmienie:**

**„Zamawiający może zrealizować uprawnienie, o którym mowa w ust. 3, w terminie 30 dni od naruszenia zobowiązania przez Wykonawcę pod warunkiem uprzedniego wezwania do realizacji umowy zgodnie z jej postanowieniami.”**

## **Pytanie 33 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 wymaga oksygenatora dostępnego w dwóch konfiguracjach portu wylotowego krwi – lewostronnego (W) lub prawostronnego (E), dających możliwość na optymalną konfigurację drenów i możliwość redukcji minimalnego wypełnienia dynamicznego układu krążenia?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga oksygenatora tylko w jednej konfiguracji portu wylotowego krwi – lewostronnego (W)**

## **Pytanie 34 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 wymaga oksygenatora pokrytego biokompatybilną powłoką polimerową, minimalizującą denaturację białek oraz zmniejszającą zjawisko adhezji płytek krwi?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga oksygenatora pokrytego biokompatybilną powłoką polimerową, minimalizującą denaturację białek oraz zmniejszającą zjawisko adhezji płytek krwi.**

## **Pytanie 35 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy w Zadaniu nr 1 Zamawiający zrezygnuje z parametru cyt. „uchwyt mocujący filtr na linii tętniczej” – uchwyt ten nie jest potrzebny w przypadku oferowanego przez naszą firmę oksygenatora, z uwagi na to, że filtr znajduje się wewnątrz oksygenatora, stanowiąc jego integralną, wewnętrzną część?

**Odpowiedź: Zamawiający zrezygnuje z uchwytu mocującego filtr na linii tętniczej, z uwagi na to, że filtr znajduje się wewnątrz oksygenatora.**

## **Pytanie 36 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający wymaga w Zadaniu nr 1 zaofiarowania oksygenatora posiadającego wymiennik ciepła wykonany ze stali nierdzewnej, materiału odpornego na działanie niektórych agresywnych składników płynów dezynfekcyjnych (zawierających H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> – nadtlenek wodoru), używanych do dezynfekcji urządzeń grzewczo – chłodzących (heater-coolerów), co może mieć negatywny wpływ na wymiennik ciepła oksygenatora, wykonanego z innego materiału niż stal nierdzewna?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga oksygenatora posiadającego wymiennik ciepła wykonany ze stali nierdzewnej.**

## **Pytanie 37 – dotyczy Rozdziału X SIWZ**

Czy w związku z zapisem SIWZ w Rozdziale X w punkcie 3, podpunkt 3 (próbki oferowanego przedmiotu zamówienia w ilości nie mniejszej niż po 3 sztuki) Zamawiający przychylił się do naszej prośby i zrezygnuje z tego wymogu w przypadku Zadania



# Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wesoła 265, 30-663 Kraków  
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81  
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd Rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia  
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000039390  
NIP: 679-25-25-795, REGON: 35137586

nr 1 z uwagi na bardzo duży koszt próbek (parę tysięcy złotych), jak również znajomość przez Zamawiającego oksygenatorów produkcji firmy Terumo z dostaw zrealizowanych w latach ubiegłych do Państwa szpitala ?

**Odpowiedź: Wymóg dostarczenia próbek nie dotyczy zadania Nr 1 (oceniane spełnianie wymogów technicznych).**

## **Pytanie 38 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie oksygenatora o parametrach:

- oksygenator z filtrem tętnicznym, który nie jest wbudowany w oksygenator lecz umieszczony w linii tętnicznej za oksygenatorem;
- wypełnienie statyczne 48 ml
- powierzchnia membrany 0,67 m<sup>2</sup>;
- max przepływ krwi 2 l/min;
- transfer tlenu 90ml/min przy przepływie krwi 1,5 l/min
- wydajność transferu tlenu 160 ml/min./m<sup>2</sup> przy przepływie krwi 1,5 l/min
- transfer CO<sub>2</sub> 65 ml/min przy przepływie krwi 1,5 l/min (V/Q=1);
- spadek ciśnienia 70 mmHg przy przepływie krwi 1,5 l/min;
- powierzchnia wymiennika 0,096 m<sup>2</sup>;
- wydajność wymiennika ciepła 72% przy przepływie krwi 1,5 l/min;
- rozmiar porów filtra umieszczonego w linii tętnicznej za oksygenatorem - 30 µm;
- pojemność zbiornika kardiotorijnego - 1200 ml;
- porty ssakowe: 3 x 3/16 – ¼?

Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

## **Pytanie 39 – dotyczy pakietu 26 poz. 1-3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji podanie ceny za strzykawkę pakowanej po 100 szt. z możliwością przeliczenia ilości w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

## **Pytanie 40 – dotyczy pakietu 26 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji podanie ceny za strzykawkę pakowanej po 100 szt. z możliwością przeliczenia ilości w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

## **Pytanie 41 – dotyczy pakietu 26 poz.9-11**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu - pozwoli to na złożenie korzystnej oferty na pozostały asortyment w pakiecie.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

## **Pytanie 42 – dotyczy pakietu 26 poz. 8**

Bardzo proszę zamawiającego o dopuszczenie w poz. 8 strzykawki Janeta 100 ml w wersji z łącznikiem luer do opcjonalnego użycia, pozostałe parametry zgodne z siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w siwz.**

## **Pytanie 43 – dotyczy pakietu 26 poz. 1-4**

Czy zamawiający będzie wymagał w poz. 1,2,3,4 strzykawek dwuczęściowych o parametrach: trzon tłoka prosty na całej długości, zwężony na końcu w komorze strzykawki, podstawowa pojemność zaznaczona na kółku dla łatwiejszego odczytu, wysokość cyfr na skali 3,5 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w siwz.**

## **Pytanie 44 – dotyczy pakietu 9**

W formularzu Kalkulacja Cenowa-Opis Przedmiotu Zamówienia w zakresie zadania nr 9 oczekujecie państwo zaoferowania 180 zestawów do zabiegów fotoferezy, jednakże informujemy, że w/w zestawy są sprzedawane wyłącznie w pełnych niepodzielnych opakowaniach po 3 szt./zestawy. W związku z brakiem możliwości podziału opakowań prosimy o wyrażenie zgody na wycenę opakowań z dokonaniem przeliczenia żądanej ilości zestawów tj. zaoferowania 60 opakowań zawierających po 3 zestawy.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**





### **Pytanie 45 – dotyczy rozdziału II pkt. 2 SIWZ w zakresie zadania nr 9**

Prosimy o doprecyzowanie, że zamawiający, jako profesjonalny użytkownik w zakresie zadania nr 9 akceptuje opakowania zbiorcze nie posiadające etykiety w języku polskim, zawierające 3 zestawy do zabiegów fotoferezy, gdzie każdy zestaw posiada oryginalną etykietę również w języku polski. Nadmieniamy, że zamawiający pracował na oczekiwanych zestawach i zna sposób ich pakowania

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

### **Pytanie 46 – dotyczy rozdziału IV pkt. 2 SIWZ oraz wzoru Istotnych Postanowień Umowy – termin dostawy w zakresie zadania nr 9**

Ze względu na specyfikę oczekiwanego asortymentu i w związku z faktem, że nie jest to standardowy wyrób stosowany w jednostkach służby zdrowia i jest przeznaczony do planowanych procedur medycznych, a ponadto asortyment ten jest przeznaczony do specjalistycznego leczenia dla wąskiej grupy odbiorców, w celu zapewnienia bezpieczeństwa dostaw zarówno po stronie wykonawcy, jak i zamawiającego zwracamy się o wydłużenie terminu dostaw **do 10 dni roboczych**, a w zakresie dostaw pilnych **do 5 dni roboczych**.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na proponowane terminy dostaw w zakresie zadania nr 9.

### **Pytanie 47 – dotyczy rozdziału IV pkt. 2 SIWZ oraz Formularza Oferty – depozyt**

Prosimy o doprecyzowanie w zakresie, którego zadania zamawiający oczekuje od wykonawcy zobowiązania do ustanowienia i utrzymania przez okres realizacji zamówienia stałego depozytu oraz naniesienie tej informacji we wzorze Formularza oferty. W przypadku, jeżeli zamawiający oczekuje ustanowienia depozytu w zakresie zadania nr 9 prosimy o odstąpienie od tego wymogu ze względu na fakt, że nie jest to standardowy wyrób medyczny stosowany w jednostkach służby zdrowia i jest przeznaczony do planowanych procedur medycznych, a ponadto asortyment ten jest przeznaczony do specjalistycznego leczenia dla wąskiej grupy odbiorców. W związku z powyższym wymóg ustanowienia depozytu w zakresie zadania nr 9 nie jest konieczny.

**Odpowiedź:** Ustanowienie depozytu dotyczy zadań: 2,4,7,8,13,15,16,17,18,19,20,21,22,23,24,26,27

### **Pytanie 48 – dotyczy wzoru Istotnych Postanowień Umowy**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie w zakresie zadania nr 9 w IPU §3 ust. 4 rozpatrzenia reklamacji w terminie 30 dni od daty zgłoszenia, natomiast wymiany wadliwego przedmiotu dostawy na wolny od wad w terminie 14 dni od rozpatrzenia reklamacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

### **Pytanie 49 – dotyczy rozdziału VI pkt. 11 ppkt 2 SIWZ w zakresie zadania nr 9**

W związku z faktem, że nasza firma jest autoryzowanym dystrybutorem oczekiwanego asortymentu, prosimy o wyrażenie zgody na przedstawienie szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia w zakresie zadania nr 9 (w postaci wymaganej przez zamawiającego) opracowanego przez wykonawcę (dystrybutora), a nie przez producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

### **Pytanie 50 – dotyczy rozdziału VI pkt. 6 ppkt. 1 SIWZ – wykaz dostaw – zadanie nr 9 oraz zadanie nr 26**

Czy zamawiający uzna za spełnienie wymagań zawartych w rozdziale VI pkt. 6 ppkt. 1 poprzez wykazanie dostawy wraz z poświadczeniem należytego wykonania umowy, dla zadania nr 9 (zestawy do fotoferezy) w zakresie dostaw zestawów do fotoferezy, a dla zadania nr 26 (strzykawki jednorazowego użytku) wykazanie dostawy wraz z poświadczeniem należytego wykonania umowy na dostawę drobnego sprzętu medycznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje treść siwz w powyższym zakresie. Rozdział VI SIWZ otrzymuje brzmienie:

1. „Wykonawca przed upływem terminu składania ofert przesyła na adres poczty elektronicznej [zp@usdk.pl](mailto:zp@usdk.pl) za potwierdzeniem odbioru, oświadczenie własne w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia według standardowego formularza wprowadzonego Rozporządzeniem Wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016r. Informacje zawarte w oświadczeniu stanowią wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania oraz spełnia warunki udziału określone w SIWZ.
2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie oświadczenie powyżej składa każdy wykonawca.



# Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wschleka 265, 30-663 Kraków  
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81  
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia  
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000039590  
NIP: 679-25-25-798, REGON: 351375686

3. W przypadku powołania się na zasoby podmiotu trzeciego, wykonawca składa oświadczenie dotyczące tego podmiotu.
4. W przypadku, gdy wykonawca przewiduje udział podwykonawców w realizacji zamówienia składa – na żądanie zamawiającego – oświadczenie, o którym mowa w pkt. 1 dotyczące podwykonawców.

#### UWAGA:

Zamawiający informuje, że pod adresem <http://ec.europa.eu/growth/espdp> Komisja Europejska udostępniła narzędzie umożliwiające zamawiającym i wykonawcom utworzenie, wypełnienie i ponowne wykorzystanie standardowego formularza Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia w wersji elektronicznej.

Zamawiający wypełnił dokument JEDZ stosownie do wymagań stawianych w specyfikacji i zapisał wygenerowany w serwisie eESPD plik w formacie xml.

Plik można pobrać ze strony <http://www.szpitalzdrowia.pl/o-szpitalu/zamowienia-publiczne-i-bip/> w dokumentach dla postępowania pn. „Dostawa wyrobów medycznych oraz drobnego sprzętu medycznego na potrzeby Uniwersyteckiego Szpitala Dziecięcego w Krakowie”; znak postępowania EZP-271-2-62/2018.

Formularz wstępnie przygotowany zawiera tylko pola wskazane przez zamawiającego (zalecane). W przypadku, gdy wykonawca chce skorzystać z możliwości samodzielnego utworzenia nowego formularza JEDZ/ESPD, aktywne są wszystkie pola formularza. Należy je wypełnić w zakresie stosownym do wymagań określonych przez zamawiającego w konkretnym postępowaniu. Przy wszystkich podstawach wykluczenia domyślnie zaznaczona jest odpowiedź przecząca. Po zaznaczeniu odpowiedzi twierdzącej wykonawca ma możliwość podania szczegółów, a także opisanie ewentualnych środków zaradczych podjętych w ramach tzw. procedury samooczyszczenia. Po wypełnieniu formularza Wykonawca ma możliwość jego wydrukowania lub wyeksportowania w formacie xml. Wygenerowany w serwisie plik xml powinien zostać zapisany przez wykonawcę na dysku lokalnym lub innym nośniku danych, ponieważ pliki nie są przechowywane w serwisie eESPD (Zamawiający dopuszcza wygenerowanie JEDZ w formatach: pdf, doc, docx, rtf, xps, odt). Tak przygotowany formularz oświadczenia spełniający wymagania dokumentu elektronicznego w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (t.j. Dz.U. 2017r., poz. 570, ze zm.) należy opatrzyć kwalifikowanym podpisem elektronicznym spełniającym wymagania określone w ustawie z dnia 5 września 2016 r. – o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz. U. z 2016 r. poz. 1579) i zaszyfrować za pomocą narzędzi oprogramowania do tworzenia JEDZ lub innego oprogramowania typu open-source lub komercyjnego

Podpisany i zaszyfrowany JEDZ, Wykonawca przesyła na adres poczty elektronicznej [zp@usdk.pl](mailto:zp@usdk.pl) za potwierdzeniem odbioru. W treści wiadomości należy podać oznaczenie i nazwę postępowania, którego JEDZ dotyczy oraz nazwę Wykonawcy w celu identyfikacji.

W treści oferty Wykonawca podaje hasło do rozszyfrowania JEDZ oraz inne informacje niezbędne do prawidłowego dostępu do przesłanego elektronicznego JEDZ.

5. Złożenie JEDZ wraz z ofertą na nośniku danych (CD, pendrive) nie spełnia wymagań przepisów ustawy z dnia 18 lipca 2002r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (t.j. Dz.U. 2017r., poz. 1219 ze zm.), co jest równoznaczne z jego niezłożeniem.
6. Wykonawca, którego oferta została najwyższej oceniona, w terminie wyznaczonym przez zamawiającego, nie krótszym niż 10 dni, składa:
  - 1) aktualny odpis z właściwego rejestru lub centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej;
  - 2) aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert w postępowaniu;
  - 3) oświadczenie wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo – w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności.
  - 4) oświadczenie wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne.
7. W terminie do 3 dni od dnia publikacji na stronie internetowej zamawiającego informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy, każdy wykonawca składa oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy. Wraz z oświadczeniem wykonawca może



# Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków  
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81  
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Kraiowa-Sródmieście  
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000019390  
NIP: 679-25-25795, REGON: 351375486

- przedłożyć dokumenty potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu.
8. Wykonawca mający siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów wskazanych w pkt. 5 ppkt. 1 i ppkt. 2 niniejszego rozdziału składa odpowiednio:
    - 1) dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że nie otwarto jego likwidacji, ani nie ogłoszono upadłości – wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
    - 2) informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21.
  9. Jeżeli w kraju w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie wystawia się dokumentów, o których mowa w pkt. 7, zastępuje się go dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.
  10. Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej składa dokument, o którym mowa w pkt. 7 ppkt. 2 niniejszego rozdziału.
  11. Poza dokumentami wskazanymi w pkt. 1 – 9 niniejszego rozdziału, wykonawca – w celu potwierdzenia spełnienia przez zaoferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez zamawiającego, składa:
    - 1) dokument potwierdzający dokonanie powiadomienia o wprowadzeniu do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej lub potwierdzenie dokonania zgłoszenia lub przeniesienie do bazy danych na podstawie przepisów ustawy z dnia 20 maja 2010r. – o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2017, poz. 211, z późn. zm.);
    - 2) szczegółowy opis oferowanego przedmiotu zamówienia w formie katalogów i/lub informacji i/lub folderów opracowanych przez producenta oferowanego wyrobu. Zamawiający nie dopuszcza dokumentów opracowanych przez wykonawcę.

#### Pytanie 51 – dotyczy wzoru Istotnych Postanowień Umowy - § 6 ust. 1 B/ i C/

Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę zapisu IPU § 6 ust. 1 B/ i C/ na następujący:

B/ w wysokości 1 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy jednostkowej za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości niezrealizowanej dostawy;

C/ w wysokości 1 % wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy z tytułu nie rozpatrzenia reklamacji w terminie za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości reklamowanego przedmiotu umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

#### Pytanie 52 – dotyczy zadania nr 26

Bardzo proszę zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 11 strzykawki niskooporowej o nominalnej objętości 10 ml skalowanej do 8 ml z blokadą strzykawki po 8 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawki o zaproponowanych parametrach.

#### Pytanie 53 – dotyczy zadania nr 26

Bardzo proszę zamawiającego o dopuszczenie w pozycjach 1-4 strzykawek dwuczęściowych z tłokiem mlecznym.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek dwuczęściowych z tłokiem mlecznym.

#### Pytanie 54 – dotyczy zadania 26

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z cyfrą nadrukowaną zamiast z cyfrą tłoczoną.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Pytanie 55 – dotyczy zadania nr 3

Czy zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od komisji na cewniki, gdyż występują one w jednym rozmiarze?

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od wymogu ustanowienia depozytu.



# Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków  
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81  
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia  
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000039350  
NIP: 679-25-25-795, REGON: 351375886

Jednocześnie **Zamawiający opublikuje** pełną treść zmodyfikowanej specyfikacji istotnych warunków zamówienia z dnia 18.12.2018r. pod adresem: [bip.usdk.pl](http://bip.usdk.pl)

**Zamawiający informuje**, że ogłoszenie o zmianie ogłoszenia zostanie opublikowane na stronie internetowej Zamawiającego niezwłocznie po publikacji w suplemencie Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej.

**UWAGA:**

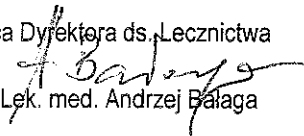
**Zamawiający przesuwa termin składania i otwarcia ofert.**

**Nowy termin:**

- składania ofert: 08.01.2019r, do godz. 10:45,
- otwarcia ofert: 08.01.2019r., godz: 11.00

**Miejsce otwarcia ofert:** Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie, ul. Wielicka 265, pokój 2H-06b.

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa

  
Lek. med. Andrzej Bałaga