Kraków, dnia 06.07.2022 r.

Nr sprawy: DFP.271.66.2022.LS

**Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę różnych materiałów dla Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie.

Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania wykonawców oraz zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych modyfikuję specyfikację warunków zamówienia:

**Pytanie 1**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy w części 14 Zamawiający wymaga, aby zestawy do drenażu klatki piersiowej były w pełni zgodne ze środowiskiem rezonansu magnetycznego (MRI) i nie posiadały metalowych części.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza przedstawione rozwiązanie lecz nie jest to wymogiem.

**Pytanie 2**

dotyczy części nr 13, pozycja nr 1:

Zwracam się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zestawu do perfuzji nerkowej LifePort nie zawierającego kaniuli typu SeaIRing 7 mm x 20 mm i pozostałymi parametrami bez zmian. Prośbę motywuję faktem, że nasza firma od 2022 roku przestała produkować zestawy do perfuzji nerkowej LifePort zawierające kaniulę nerkową typu SeaIRing 7 mm x 20 mm. Jednocześnie informuję, że kaniula nerkowa typu SeaIRing 7 mm x 20 mm jest nadal oferowana, tylko jako oddzielny produkt

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 3**

Dotyczy: Część nr 2

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania (obok istniejących zapisów) równoważnych igieł o następujących parametrach:

pozycja 1 - igła jednorazowego użytku, pistolet półautomatyczny do biopsji gruboigłowej – posiadający wskaźnik głębokości penetracji 15 mm i 22 mm – pozostałe parametry oraz rozmiary jak w SWZ

pozycja 2 – pistolet jednorazowy do biopsji gruboigłowej, igła jednorazowa, sterylna ze zintegrowanym jednorazowym pistoletem z dwoma niezależnymi przyciskami umożliwiającymi strzał – z tyłu oraz na lewym boku rękojeści, długość strzału 22 mm, z ergonomiczną rękojeścią w kształcie prostopadłościanu z dodatkowymi wypustkami, igła stabilna, brak możliwości przypadkowego stoczenia się ze stolika – rozmiary jak w SWZ

pozycja 3 – jednorazowy pistolet automatyczny do biopsji tkanek miękkich 12G 10 cm z obrotowym systemem ładującym w 2 krokach i przyciskiem do biopsji o penetracji tkanek 22 mm lub 11 mm w dwóch osobnych przyrządach

pozycja 4 - jednorazowy pistolet automatyczny do biopsji tkanek miękkich 14G 10 cm, 16cm z obrotowym systemem ładującym w 2 krokach i przyciskiem do biopsji o penetracji tkanek 22 mm lub 11 mm w dwóch osobnych przyrządach

pozycja 5 - jednorazowy pistolet automatyczny do biopsji tkanek miękkich 16G 16 cm z obrotowym systemem ładującym w 2 krokach i przyciskiem do biopsji o penetracji tkanek 22 mm lub 11 mm w dwóch osobnych przyrządach

**Odpowiedź:** W pozycji 1 Zamawiający nie dopuszcza. W pozycji 2, 3, 4, 5 Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 4**

Dotyczy: Część nr 6

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w pozycji nr 2 igieł do nakłuć talerza biodrowego z regulowaną długością igły od 40 mm do 60 mm spełniających wszystkie pozostałe parametry SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 5**

Dotyczy: Część nr 7

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania (obok istniejących zapisów) równoważnych igieł o następujących parametrach:

igła do trepanobiopsji z systemem utrzymywania próbki HEMAX®;

ergonomiczna duża plastikowa rękojeść typu młotek dopasowująca się do dłoni; igła posiada specjalną zewnętrzną kaniulę ekstrakcyjną pozwalającą pobrać próbkę w sposób całkowicie atraumatyczny i bezpieczny oraz utrzymać i wyjąć ją bez naruszania jej powierzchni i struktury wewnętrznej (zdobycie materiału biopsyjnego bez uszkodzeń); igła znakowana co 1 cm; cylindryczna komora wewnętrzna (igła nie przewężająca się); krawędź tnąca igły z pięcioma ząbkami; mandryn piramidalny ostrzony w czterech płaszczyznach; w zestawie prowadnica, zatyczka, osłona ostrza, kaniula ekstrakcyjna; dostępne rozmiary do wyboru: średnica 8, 9, 11 i 13 G; długości 70, 100 i 150 mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 6**

Dotyczy: Część nr 10

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania (obok istniejących zapisów) równoważnych igieł o następujących parametrach:

igła do biopsji tkanek miękkich 18G/6 cm, 18G/8 cm i 18G/10 cm pod kontrolą ultrasonografii

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 7**

Dotyczy: Część nr 14

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania (obok istniejących zapisów) równoważnych zestawów do drenażu klatki piersiowej o następujących parametrach:

- zestaw w pełni kompaktowy – funkcjonalnie trzykomorowy: mechaniczna zastawka jednokierunkowa o bardzo niskim ciśnieniu otwarcia; mechaniczna regulacja siły ssania za pomocą pokrętła w zakresie 0 – 45 cm H2O; wyskalowana komora na wydzielinę 2250 ml

- wskaźnik przecieku doopłucnowego w postaci dodatkowej komory bąbelkowej,

- wskaźnik rzeczywistej wartości aktywnego ssania,

- dostępy do komór poprzez bezigłowe porty,

- posiadający bańkę ssącą sygnalizującą o stanie rozprężenia płuc,

- zestaw posiada podwójny zawór zabezpieczający przed dodatnim ciśnieniem oraz automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym,

- zestaw pracujący bezszelestnie (brak zastawki wodnej i wodnej regulacji ssania),

- zestaw z zintegrowanym zaczepami na łóżko, uchwytem do przenoszenia, możliwość postawienia na podłodze, wysokość zestawu 29 cm,

- dren do pacjenta z łącznikiem stożkowym z zabezpieczeniem przed zagięciem,

- zestaw sterylny, jednorazowego użytku

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8**

Dotyczy Pakiet 9 poz. 1-2

Czy Zamawiający potwierdza, że w opisie parametrów technicznych doszło do omyłki pisarskiej i rozmiar porów wymagany przez Zamawiającego powinien wynosić 1,8mm x 1,8mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską, jednocześnie modyfikuje w części 9 pozycja 1 i 2 zapisy w Arkuszu cenowym (załącznik 1a) zgodnie z brzmieniem przekazanym w załączeniu.

**Pytanie 9**

Dotyczy Pakiet 9 poz. 5

Czy Zamawiający potwierdza, że w opisie parametrów technicznych doszło do omyłki pisarskiej i gramatura siatki wymagana przez Zamawiającego powinna wynosić 66 g/m2, a grubość siatki powinna wynosić 0,7mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską, jednocześnie modyfikuje w części 9 pozycja 5 zapisy w Arkuszu cenowym (załącznik 1a) zgodnie z brzmieniem przekazanym w załączeniu.

**Pytanie 10**

Dotyczy zadanie 9:

Czy w pozycjach 1, 2 Zamawiający dopuści: . Ultralekka siatka o anatomicznym ,trójwymiarowym kształcie dopasowanym do kanału pachwiny. Siatka z przyśrodkowym znacznikiem orientacji , z pamięcią kształtu. Polipropylen monofilamentny o wadze 42g/ m2. Grubość siatki 0,52 mm . Rozmiar porów 6,5 mm2 Nie wymaga dodatkowego mocowania. Prawo i lewostronna – do wyboru Zamawiającego podczas składania zamówienia. Rozmiar 10,3 cm x 15,7 cm

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 11**

Dotyczy zadanie 9:

Czy w pozycjach 3,4 oraz 6 Zamawiający dopuści: Makroporowa monofilamentowa niewchłanialna siatka polipropylenowa. Niska masa 43,7 g\m² . Biokompatybilna. Dwuwymiarowy, lekki profil ułatwiający ułożenie siatki. Wytrzymała, zwarta konstrukcja splotu może być dowolnie kształtowana bez efektu strzępienia, liniowa wytrzymałość na rozciąganie 35,5 N. Miękka, łatwo dopasowująca się struktura splotu, grubość siatki: 0,46 mm, wielkość porów: 6,29 mm², średnica włókna 1,22 mm. Pozwala na szybkie przerastanie tkanki. Pozycja 4 rozmiar 30,3x30,5 cm, pozycja 6 rozmiar 5x10cm lub 7,5x15 cm – do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 12**

Dotyczy zadanie 9:

Czy w pozycji 5 Zamawiający dopuści :

Siatka przepuklinowa samorozprężalna, częściowo wchłanialna, sterylna proteza z biowchłanialna powłoką, zawierającą dwie osobne warstwy zszyte razem przy użyciu włókien monofi lamentowych z PTFE, tworzące kieszeń do ustalania położenia. Siatka z włókien polipropylenowych (PP) i kwasu poliglikolowego (PGA), tworzącą dwustronną siatkę z powierzchnią PP i powierzchnią PGA. Siatka jest powlekana po stronie PGA biowchłanialnym, chemicznie zmodyfikowanym hydrożelem na bazie

hialuronianu sodowego (HA), karboksymetylocelulozy (CMC) i glikolu polietylenu (PEG) Strona siatki skierowana do powięzi pozwala na szybką reakcję fibroblastyczną przez szczeliny siatki, sprzyjając pełnemu wrastaniu tkanki w siatkę. Trzewna strona siatki jest pokryta powłoką biowchłanialną, oddzielającą siatkę od tkanki leżącej poniżej i powierzchni narządów, minimalizując w ten sposób wiązanie tkanki z siatką. Wkrótce po umieszczeniu powłoka biopolimerowa zamienia się w nawodniony żel, który podlega resorpcji z miejsca założenia w czasie krótszym niż 30 dni. Rozmiar: 15,5 x 25,7 cm lub 13,8 x 17,8 cm do wybory przez Zamawiającego podczas składania zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 13**

Część 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr . 2 pozycja nr.3: jednorazowy pistolet automatyczny do biopsji tkanek miękkich 12G 10cm z obrotowym systemem ładującym w 2 krokach i przyciskiem do biopsji o penetracji tkanek 22mm lub 11mm lub 15mm w dwóch osobnych przyrządach‘‘ , możliwośći zaoferowania jedynie urządzenia o parametrach :12G i o penetracji tkanek 22mm. Prośba wynika z braku dostępności produktu w ofercie.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza specyfikowane urządzenie o parametrach :12G i o penetracji tkanek 22mm

**Pytanie 14**

Część 2

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie w pozycji nr .1 - jednorazowego przyrządu do biopsji: 20G długość 20 cm w związku z zakończeniem produkcji wymaganego rozmiaru.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zestaw w pozycji 1 bez rozmiaru 20G długość 20 cm.

**Pytanie 15**

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów odnoszących się do kar umownych w następujący sposób:

1. W przypadku naruszenia postanowien niniejszej Umowy Szpital Uniwersytecki ma prawo naliczyc Wykonawcy kary umowne zgodnie z ponizszymi zasadami.

2. Wykonawca zobowiazuje sie do zaplaty na rzecz Szpitala Uniwersyteckiego kar umownych za nienalezyte wykonanie umowy zgodnie z ponizszymi zasadami:

1) za nieterminowa dostawe/uzupelnienie stanów magazynowych produktów w wysokosci 0,2 % wartosci brutto niezrealizowanej dostawy /niezrealizowanego uzupelnienia stanów magazynowych za kazdy rozpoczety dzien zwloki ponad terminy dostaw/uzupelnienia stanów magazynowych okreslone w § 3;

3. W przypadku odstapienia od Umowy lub rozwiazania Umowy przez Szpital Uniwersytecki z przyczyn lezacych po stronie Wykonawcy, Wykonawca zobowiazuje sie do zaplaty kary umownej w wysokosci 10% wartosci niezrealizowanej czesci umowy (dostawy sukcesywne)/wartosci wynagrodzenia brutto okreslonego w § 4 ust. 1 Umowy (w przypadku dostaw jednorazowych). Kara, o której mowa w zdaniu poprzednim dotyczy odstapienia w trybie przepisów kodeksu cywilnego, a takze odstapienia przewidzianego w Umowie.

4. Laczna wysokosc kar umownych nie moze przekraczac 20% maksymalnego wynagrodzenia, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy (w zakresie czesci której dotyczy).

5. Przed naliczeniem kary umownej Szpital Uniwersytecki wzywa Wykonawce do szczególowego podania przyczyn niewykonania lub nienalezytego wykonania Umowy. Wykonawca zobowiazany jest podac przyczyny niewykonania lub nienalezytego wykonania Umowy w terminie 3 dni roboczych od daty otrzymania wezwania.

6. W przypadku gdy wysokosc szkody poniesionej przez Szpital Uniwersytecki jest wieksza od kary umownej, a takze w przypadku, gdy szkoda powstala z przyczyn, dla których nie zastrzezono kary umownej, Szpital Uniwersytecki jest uprawiony do zadania odszkodowania na zasadach ogólnych, wynikajacych z przepisów Kodeksu cywilnego – niezaleznie od tego, czy realizuje uprawnienia do otrzymania kary umownej. Szpital Uniwersytecki moze zadac odszkodowania przenoszacego wysokosc zastrzezonej kary umownej.

7. Wykonawca zobowiazany jest do zaplaty kary w terminie 10 dni od daty otrzymania informacji o jej naliczeniu. Brak terminowej zaplaty uprawnia Szpital Uniwersytecki do potracenia kary umownej z wynagrodzenia Wykonawcy lub innych jego wierzytelnosci przyslugujacych Wykonawcy w stosunku do Szpitala Uniwersyteckiego, na co Wykonawca wyraza zgode.

8. Naliczenie przez Szpital Uniwersytecki badz zaplata przez Wykonawce kary umownej nie zwalnia go z zobowiazan wynikajacych z niniejszej Umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 16**

Część 5 poz. 2. Czy Zamawiający mógłby dookreślić, czy oczekuje nożyczek chirurgicznych w zakresie 14,5-14cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga nożyczki chirurgiczne T-T proste o długości 14,5cm lub 17cm, o pozostałych parametrach określonych w pierwotnym opisie przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 17**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen po roku w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 18**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 3 wzoru umowy wyrażenie „20% kwoty brutto, o której mowa w § 4 ust. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niewykonanej części umowy”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 19**

Dot. Części nr 16 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie końcówki pakowanej w worki po 500 szt.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza końcówki pakowanej w worki po 500 szt.

**Pytanie 20**

Dot. Części nr 16 poz. 7

Czy nie nastąpiła omyłka w ilości sztuk? Zamawiający opisał, że końcówki mają być konfekcjonowane 5x96szt. co daje 480 sztuk, natomiast w kolumnie „ilość” zostało wpisane 100 szt. Wykonawca nie ma możliwości dostarczenia 100 szt. oferowanej końcówki, w związku z tym prosimy o weryfikację.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż w zakresie ilości i jednostki miary wymaga 1 opakowania (a nie jak pierwotnie wskazano 100 szt.).

**Pytanie 21**

Dot. Części nr 16 poz. 9

Prosimy o weryfikację wymaganej ilości końcówek, gdyż Zamawiający opisał, że wymaga opakowań zawierających 8 pudełek po 96 szt., natomiast liczba 90 000 sztuk nie jest podzielna przez taką wielkość opakowań wskazanych w opisie.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wskazania ceny jednostkowej za sztukę, przy czym dopuszcza możliwość realizacji zamówienia w innej jednostce miary z odpowiednim przeliczeniem ilości i ceny. Zamawiający będzie realizował zamówienia do pełnych opakowań.

**Pytanie 22**

Dot. zapisów SWZ rozdz. 3 pkt.3.6

Zamawiający wymaga, aby zaoferowane produkty były wyrobami medycznymi. Producent produktów z poz. 4, nie zakwalifikował go jako wyrób medyczny. Nie podlega on przepisom Ustawy o wyrobach medycznych ani dyrektywom europejskim. Dla tego typu wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do używania i do obrotu. Powyższe nie dyskwalifikuje jednak w/w produktu z używania w placówkach leczniczych. Dlatego zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania w poz. 4, częśćnr 16 produktu, który nie jest zakwalifikowany jako wyrób medyczny.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż zmianie ulega pkt. 3.6 SWZ, który otrzymuje brzmienie:

„3.6. Oferowane produkty muszą być wyrobem medycznym dopuszczonym do obrotu i używania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych oraz rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r (MDR) (nie dotyczy części 16 pozycja 4).”

Zmianie ulega również pkt 8 formularza oferty (zał. 1 do SWZ), który otrzymuje brzmienie:

„8. Oświadczamy, że oferowane przez nas wyroby medyczne są dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski na zasadach określonych w ustawie o wyrobach medycznych oraz rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r (MDR) (nie dotyczy części 16 poz. 4). Jednocześnie oświadczamy, że na każdorazowe wezwanie Zamawiającego przedstawimy dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terenie Polski.”

Zmianie ulega także paragraf 3 ust. 14 wzoru umowy (zał. 3 do SWZ), który otrzymuje brzmienie:

1. *Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania produktów dopuszczonych do obrotu   
   i stosowania na terenie Polski zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022 r. wyrobach medycznych oraz Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5.04.2017 r. w sprawie wyrobów medycznych7.*

*7 nie dotyczy części 16 poz. 4*

**Pytanie 23**

Dot. zapisów Umowy §7 ust. 2 pkt. 1)

Zwracamy się z prośbą do Zmawiającego o modyfikację zapisów §7 ust. 2 pkt. 1) w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 24**

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ:

Czy w celu większej przejrzystości formularza, Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie tylko tych części, do których Wykonawca przystępuje?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 25**

Dotyczy Umowy:

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

**Pytanie 26**

Dotyczy Wzoru Umowy, Załącznik nr 3 do Specyfikacji:

§3 ust. 11:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Kierownik Działu Zaopatrzenia jest osobą wyłącznie odpowiedzialną za składanie zamówień? Czy zamówienia podpisane/zatwierdzone wyłącznie przez tą osobę mają być realizowane?

Jeżeli tak, prosimy o wskazanie kilku osób w celu uniknięcie sytuacji braku realizacji (wstrzymania) zamówienia z powodu nieobecności przedstawiciela Zamawiającego i podpisania zamówienia przez inną osobę.

**Odpowiedź:** Osobą odpowiedzialną za realizację umowy jest Kierownik Działu Zaopatrzenia i tylko zamówienia zatwierdzone przez Kierownika Działu Zaopatrzenia mogą być realizowane.

**Pytanie 27**

Dotyczy Wzoru Umowy, Załącznik nr 3 do Specyfikacji:

§4 ust. 2:

Czy Zamawiający w ramach pakietu nr 3 dopuści tylko dosłanie oryginału faktury

w wersji elektronicznej (bez papierowej)?

Wykonawca motywuje swoją prośbę przyczynami technicznymi. Ponadto ograniczenie druku oraz przesyłki będzie miało korzystny wpływ na środowisko.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje wzór umowy w paragrafie 4 ust. 2 w następujący sposób:

1. *Zapłata za produkty następować będzie na podstawie faktur zaakceptowanych pod względem ilościowym i jakościowym przez Kierownika Działu Zaopatrzenia, określających ilość dostarczonych13/ faktycznie wykorzystanych zgodnie z protokołem, o którym mowa w § 3 ust. 514 produktów, których ceny jednostkowe określone są w załączniku nr 1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Szpitalowi Uniwersyteckiemu fakturę w wersji papierowej za produkty w dwóch egzemplarzach albo w wersji elektronicznej na adres:* [*efaktury@su.krakow.pl*](mailto:efaktury@su.krakow.pl)*. Postanowienia ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym znajdują odpowiednie zastosowanie.“*

**Pytanie 28**

Dotyczy Wzoru Umowy, Załącznik nr 3 do Specyfikacji:

§4 ust. 3:

Czy Zamawiający dopuści w ramach pakietu nr 3 zamiast dokumentu dostawy - fakturę VAT zawierającą wymagane przez Zamawiającego informacje?

Wykonawca motywuje swoją prośbę przyczynami technicznymi. Dostarczany przez Wykonawcę dokument dostawy dostarczany jest razem z towarem i nie zawiera cen ze względu na stosowaną przez Wykonawcę politykę bezpieczeństwa i ochronę danych stanowiących informację handlowe.

**Odpowiedź:** Tak dopuszczamy. Wzór umowy ulega modyfikacji w paragrafie 4 ust. 3:

1. *Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć dokument dostawy15 w terminie nie później niż w ciągu 3 dni roboczych od dnia dostawy w formie elektronicznej (poczta elektroniczna* [*sekcjazaopatrzenia@su.krakow.pl*](mailto:sekcjazaopatrzenia@su.krakow.pl)*) w standardzie ,,DATAFARM” lub ,,MALICKI/ lub PDFzawierający następujące dane: nazwę odbiorcy, nr faktury, NIP dostawcy, numer SU DOP Umowy, nazwę produktu, ilość dostarczoną, cenę netto, % VAT,  serię, datę ważności.*

15 Szpital Uniwersytecki dopuszcza dostarczenie faktury VAT zamiast dokumentu dostawy w zakresie części 3;

**Pytanie 29**

Dotyczy Wzoru Umowy, Załącznik nr 3 do Specyfikacji:

§9 ust. 3:

Prosimy zastąpienie słowa: „opóźnienie” na „zwłoki”.

Zapis w obecnym brzmieniu stanowi klauzulę abuzywną zgodnie z Art. 433 pkt 1) oraz 2) Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 30**

Część nr 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł bez zewnętrznej skali, z dodatkową nakładką na uchwyt o wielkości uniwersalnej, z krawędzią tnącą z minimum czterema ząbkami, rozmiar 9G i 11G, przekrój wewnętrzny igły 9G minimum 2,5 mm, przekrój wewnętrzny igły 11G minimum 2,1 mm, długości igieł 10 cm i 15 cm.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

Dodatkowo Zamawiający informuje, iż modyfikuje:  
- arkusz cenowy (zał. 1a do SWZ) w zakresie części 5 poz. 1 poprzez zmianę wymaganej ilości z 365 sztuk na **9125 sztuk**.

- wzór umowy (zał. 3 do SWZ) w zakresie paragrafu 4 poprzez dodanie nowego ustępu numer 6 wraz ze zmianą pozostałej numeracji w tym paragrafie.

- wzór umowy (zał. 3 do SWZ) w zakresie paragrafu 7 ustęp 3 poprzez modyfikacje wskazaną w załączonym wzorze.

Zmianie ulega również załącznik nr 6 do SWZ w zakresie kwoty przeznaczonej na sfinansowanie zamówienia w części nr 5.

W załączeniu przekazuję opis przedmiotu zamówienia (zał. nr 1a do SWZ), wzór umowy (zał. nr 3 do SWZ) oraz załącznik nr 6 do SWZ uwzględniające powyżej udzielone odpowiedzi oraz wprowadzone zmiany.