

E.ZP.261.06.2021

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia **na dostawę jałowej odzieży ochronnej.**

Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zapytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ"):

Pytanie nr 1

Czy zamawiający dopuszcza fartuch chirurgiczny z rzepami w wymiarach 4cm?

Odpowiedź:

W pytaniu brak jest informacji dotyczącej numeru Pakietu, którego dotyczy.

Jeżeli pytanie dotyczy Pakietu 3 - Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie fartucha chirurgicznego z rzepami w wymiarach 4cm.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 1 poz. 1-3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycjach rękawic w podwójnym opakowaniu tj. zewnętrznym foliowym i wewnętrznym papierowym, pozostałe parametry oferowanych rękawic będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu w zaproponowanym opakowaniu.

Pytanie nr 3

Wzór umowy § 4 ust. 6

Prosimy o podanie ilości dostaw w miesiącu. Pozwoli to oszacować koszty dostaw i zaoferować odpowiednią cenę sprzedaży.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację § 4 ust. 6.

Pytanie nr 4

Wzór umowy § 4 ust. 12.2)

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 4 ust. 12.2). Proponowany zapis umowy jest obejmie art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy.

Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego.

SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związana, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu.

Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę.

Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 5

Wzór umowy § 11 ust. 1.5)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 3 miesiące. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że dokonanie zmiany umowy wymaga zgody obu stron umowy.

Pytanie nr 6

PAKIET 3, poz. 1

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o dopuszczenie fartuchów o następujących parametrach:

Fartuch chirurgiczny z zakładanymi połami, sterylny, wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMS o gramaturze 35g/m², złożony w sposób zapewniający aseptyczne założenie i zachowujący sterylny obszar na plecach, wiązany na troki wewnętrzne i troki zewnętrzne z kartonikiem. Z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzepy min 2 x 4,5 cm i 2cm x 6,5 cm, mankiety o długości 7 cm, wykonane z poliestru. Fartuch posiada oznakowanie rozmiaru w postaci nadruku na fartuchu oraz na etykietce, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Na zewnętrznym opakowaniu dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr kat, LOT, datę ważności i dane producenta. Rozmiar: M 115 cm, L 127 cm, XL 135 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu o zaproponowanych wymiarach rzepów oraz rozmiarach.

Zamawiający dopuszcza oznakowanie rozmiaru w postaci nadruku, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem.

Pytanie nr 7**dotyczy Pakietu nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych fartuchów?

Fartuch chirurgiczny z zakładanymi połami, sterylny, wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMMS o gramaturze 35g/m², złożony w sposób zapewniający aseptyczne założenie i zachowujący sterylność obszaru na plecach, wiązany na troki wewnętrzne i troki zewnętrzne z kartonikiem. Z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzepy 2,5x 3,5cm i 2,5 cm x 10-12,5 cm, mankiety o długości min. 6 cm, wykonane z poliestru.

Fartuch posiada oznakowanie rozmiaru i rodzaju w postaci nadruku na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Na zewnętrznym opakowaniu cztery etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr kat, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu o proponowanym opisie.

Pytanie nr 8

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści fartuchy wykonane z włókniny SMMMS?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwość zaoferowania fartuchów wykonanych z włókniny SMMMS.

Pytanie nr 9

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści rzepy o rozmiarze min. 3x6 cm i min. 3 cm x 12 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu posiadającego rzepy o rozmiarze min. 3x6mm i min 3x12mm.

Pytanie nr 10

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie rozmiaru fartucha poprzez nadruk na fartuchy widoczny przed rozłożeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza oznaczenia poprzez widoczny przed rozłożeniem nadruk na fartuchu.

Pytanie nr 11

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści 3 etykiety samoprzylepne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu posiadającego 3 etykiety samoprzylepne.

Pytanie nr 12

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści rozmiar L- 127 cm, XL- 135 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza rozmiaru L=127cm i XL=135cm.

Pytanie nr 13**Pakiet 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki zapakowane w opakowanie zewnętrzne folia-folia oraz zewnętrzne papierowe? Pozostała parametry zgodne z OPZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania rękawiczek zapakowanych w opakowanie zewnętrzne folia-folia oraz zewnętrzne papierowe.

Pytanie nr 14**Pakiet 2**

Czy Zamawiający oczekują zaferowania rękawic do systemu podwójnego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje zaferowania rękawic do systemu podwójnego.

Pytanie nr 15**Zad.1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają spełniać wymagania jakościowe tj. zgodność z normą ISO 14001 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonej do oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, możliwość zaferowania rękawic spełniających normę ISO 14001 wraz z potwierdzeniem.

Pytanie nr 16**Zad.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, faktyczny poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (w badaniach niezależnych, nie starszych niż 2013 r.), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374- 3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie przedmiotu o proponowanym opisie.

Pytanie nr 17**Zad.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 gsm i kroju prostym. Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka w kolorze żółtym oznaczającym wymagania standardowe. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barielowość min. 35 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie min. 155 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro CD/MD min. 30/65 N. Na opakowaniu indykator sterylności, min. 2 etykiety przylepne zawierające co najmniej LOT, nazwę własną fartucha i rozmiar. W zestawie 2 ręczniczki do osuszania rąk w rozmiarze: 30x40cm, pakowane razem z fartuchem. Rozmiary fartuchów: S-XXL.

Lub

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny SMS o gramaturze 40 g/m². Rękawy fartucha zakończone elastycznym mankietem z dzianiny, z tyłu wiązany na troki umieszczone w kartoniku oraz zapinany na rzep przy szyi, krój prosty. Barrierowość min. 37 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie 170 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro CD 62 N/MD 114 N. Pakowany w opakowanie typu papier/folia. Wyrób medyczny klasy Is. Zgodny z normą EN 13795-1:2019. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Troki w pasie szyte overlock do fartucha Lamówka biała, Rzep dł. 5 cm ,Metka z rozmiarem wszywana wew. Fartucha.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu o proponowanym opisie.

Pytanie nr 18

Zad.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowych rękawic neoprenowych do przygotowywania cytostatyków, wolne od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3, bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia gładka, chwytna, polimeryzowana dodatkowo - obustronnie, mankiet rolowany z opaską przylepną przeciwko zsuwaniu się, , powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, zgodne z normą EN-455-1,2,3 grubość na palcu min 0,20 mm, AQL max. 0,65, długość min. 280 mm, , mankiet rolowany. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ B, Certyfikat dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 14001 dla producenta.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają spełniać wymagania jakościowe tj. zgodność z normą ISO 14001 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonej do oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu o proponowanym opisie. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, możliwość zaoferowania rękawic spełniających normę ISO 14001 wraz z potwierdzeniem.

Pytanie nr 19

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic w opakowaniu foliowym.

Pytanie nr 20

Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, kolor zielony, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, powierzchnia zewnętrzna gładka, kształt anatomiczny. Wewnętrzna warstwa pielęgnująca na bazie żelu aloesowego. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,18mm (+/-0,03), dłoni min 0,10 mankiecie min. 0,10mm, długość min. 280mm. AQL 0,65 -potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-8,5?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu o proponowanym opisie.

Pytanie nr 21

Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1.0, grubość na palcu $0,16\pm 0,02$, na dłoni $0,14\pm 0,02$, mankiecie $0,10\pm 0,02$, długość min 280 mm.

Poziom protein poniżej 80 $\mu\text{g/g}$ i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu o proponowanym opisie.

Pytanie nr 22

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu o proponowanym opisie.

Pytanie nr 23

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch posiadający oznakowanie rozmiaru w postaci nadruku na fartuchu i kolorowej lamówki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania fartucha oznakowanego nadrukiem i lamówką.

Pytanie nr 24

Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o następujących długościach: M – 124cm, L – 128cm, XL – 138cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu o proponowanym opisie.

Pytanie nr 25

Pakiet 1, poz.1-3

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chirurgicznych zapakowanych w trwałe i szczelne opakowania papierowo foliowe. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany sposób pakowania.

Pytanie nr 26

Pakiet 2, poz.1-3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic chirurgicznych posiadających mankiet rolowany z opaską samoprzylepną, o grubości na palcu 0,190mm oraz długości min. 295mm, zapakowanych w foliowe opakowania zewnętrzne. Spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu o proponowanym opisie.

Pytanie nr 27

Pakiet 3, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów z włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m², posiadających 2 rzepy w rozmiarze 2x10 cm oraz oznakowanie rozmiaru w postaci wszywki, widocznej przed rozłożeniem. Fartuch dodatkowo zawinięty w serwetę z włókniny 60 x 60 cm. W komplecie z dwoma ręczniczkami w rozmiarze 30x40 cm.

Rozmiary i długość:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ FARTUCHA
M	120cm
L	130cm
XL	140cm
XXL	150cm
XXXL	160cm
Tolerancja	+/- 2cm

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedmiotu o proponowanym opisie.

Pytanie nr 28

Pakiet 5, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,17 mm oraz na mankiecie 0,15 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu o proponowanym opisie.

Pytanie nr 29

projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust. 14 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” **UZASADNIENIE:** Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednio i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie nr 30

projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 5 projektu umowy poprzez doprecyzowanie jego treści tak by była zgodna z treścią art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. Zamawiający wyjaśnia, że postanowienie § 6 ust. 5 wprowadza dodatkowy wymóg uzyskania zgody na cesję wierzytelności, oprócz wymogu wynikającego z art. 54 ustawy o działalności leczniczej, a nie go zastępuje.

Pytanie nr 31

projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. UZASADNIENIE Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz Wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 7 ust. 2 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„2. Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych od dnia jej zgłoszenia i powiadomienia osoby, o której mowa w § 5 ust. 2 o decyzji drogą elektroniczną za pomocą e-maila lub telefonicznie najpóźniej w dniu, w którym upływa 3 dzień roboczy, a w przypadku jej uznania za zasadną do wymiany towaru w ciągu 5 dni roboczych. W wypadku braku powiadomienia Zamawiającego w terminie 5 dni roboczych o rozpatrzeniu reklamacji, przyjmuje się, że Wykonawca uznał reklamację za zasadną.”

Pytanie nr 32

projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 3 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie nr 33

projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 5 projektu umowy poprzez dookreślenie iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii. UZASADNIENIE: Zgodnie z orzecznictwem kumulowanie kar umownych naliczanych za nienależyte wykonanie zobowiązania, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania nie jest możliwe (wyrok SN z 28.01.2011 r., CSK 315/10, OSNC-ZD 2011/4, poz. 85). Ponad to podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r1 ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych „W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.” Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy należy traktować jako bezskuteczne w powyżej przywołanym okresie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Postanowienie § 8 ust. 5 projektu umowy zawiera już odesłanie do przepisów, które wyłączają możliwość obciążenia karami umownymi („chyba że obowiązujące przepisy stanowią inaczej”).

Pytanie nr 34

projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 11 projektu umowy poprzez dodanie ust. 11 o treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie nr 35

projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 11 projektu umowy poprzez dodanie ust. 12 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/ Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.